(51) Int. Ct.7: A61K 7/00

EP 1 077 059 A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 21.02.2001 Patentblatt 2001/08

(12)

(19)

(21) Anmeldenummer: 00116483.9

(22) Anmeldetag: 29.07.2000

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU Benannte Erstreckungsstaaten: MIC NL PT SE

(30) Priorität: **16.08.1999 DE 19938757**

AL LT LV MK RO SI

(71)Anmelder: Beiersdorf AG 20245 Hamburg (DE)

(72)Erfinder:

Müller, Anja

23843 Rümpel (DE)

Gers-Barlag, Heinrich, Dr. 25495 Kummerfeld (DE)

(54)Kosmetische oder dermatologische Zubereitungen von Typ Öl-in-Wasser

der Firma chempro/PA bei 25 °C) nicht größer als 0,01 g·cm⁻³ ist und Verfahren zur Stabilisierung von O/Wrechnenden digitalen Dichtemesser vom Typ DMA 45 sche Zubereitungen vom Typ Öl-in-Wasser, welche eine Ölphase und der Wasserphase (bestimmbar mit einem enthalten, wobei die Dichtedifferenz zwischen der Feststoffe eingearbeitet sind, und eine Wasserphase Ölphase, in welche hydrophobe und/oder amphiphile Dünnflüssige kosmetische oder dermatologi-

ス川の川く川し

RANKIN, HILL PORTER & CLARK LLP JUN 1 2 2006

Beschreibung

Ŋ

70

fahren zur Stabilisierung von O/W-Formulierungen mittels Dichteangleich der Phasen. insbesondere sprühbare O/W-Emulsionen, welche eine Viskosität von weniger als 2000 mPa ∙s haben, sowie ein Ver-Die vorliegende Erfindung betrifft kosmetische und dermatologische Zubereitungen vom Typ Öl-in-Wasser,

als größtes Organ des Menschen zahlreiche lebenswichtige Funktionen aus. Mit durchschnittlich etwa 2 m² Oberfläche des gesamten Organismus) verhindert, die wohl wichtigste. Gleichzeitig wirkt die Haut als Schutzeinrichtung gegen das beim Erwachsenen kommt ihr eine herausragende Rolle als Schutz- und Sinnesorgan zu. Unter ihren vielen Funktiodem kommt ihr eine bedeutende Rolle als Regulations- und Zielorgan im menschlichen Stoffwechsel zu. Eindringen und die Aufnahme von außen kommender Stoffe (z. B. Schmutz, Chemikalien, Mikroorganismen). Außernen (beispielsweise zur Wärmeregulation) ist die Barrierefunktion, die das Austrocknen der Haut (und damit letztlich Kosmetische Zubereitungen werden im wesentlichen zur Pflege der Haut benutzt. Die menschliche Haut übt

etc.) zu stärken oder wiederherzustellen. Umwelteinflüsse und gegen den Verlust von körpereigenen Stoffen (neben Wasser auch natürliche Fette, Elektrolyte Die kosmetische Hautpflege dient in erster Linie dazu, die natürliche Funktion der Haut als Barriere gegen

[0004] Ziel der Hautpflege ist es ferner, den durch tägliches Waschen verursachten Fett- und Wasserverlust der Haut auszugleichen. Dies ist gerade dann wichtig, wenn das natürliche Regenerationsvermögen nicht ausreicht. Außerdem sollen Hautpflegeprodukte vor Umwelteinflüssen, insbesondere vor Sonne und Wind, schützen und die

Hautalterung verzögern.

25 00 sogenannte UV-C-Strahlung mit einer Wellenlänge, die kleiner als 290 nm ist, wird von der Ozonschicht in der Erdat-mosphäre absorbiert und hat keine physiologische Bedeutung. Dagegen verursachen Strahlen im Bereich zwischen B-Strahlung. So reicht selbst die UV-A-Strahlung unter ganz normalen Alltagsbedingungen aus, um innerhalb kurzer Zeit die Kollagen- und Elastinfasern zu schädigen. Auch kann der schädigende Einfluß der UV-B-Strahlung durch UVscher, speziell phototoxischer Reaktionen und chronischer Veränderungen der Haut noch weitaus gefährlicher als UVoder weniger starke Verbrennungen. UV-A-Strahlung (320 bis 400 nm) ist im Hinblick auf die Auslösung photodynami-290 nm und 320 nm, dem sogenannten UV-B-Bereich, ein Erythem, einen einfachen Sonnenbrand oder sogar mehr In Abhängigkeit von ihrer jeweiligen Wellenlänge haben die Strahlen verschiedene Wirkungen auf das Organ Haut: Die [0005] A-Strahlung noch verstärkt werden. Die schädigende Wirkung des ultravioletten Teils der Sonnenstrahlung auf die Haut ist allgemein bekannt.

30 lierungen neben UV-Filtersubstanzen zusätzlich Antioxidantien und/oder Radikalfänger zugesetzt werden. tionen auslösen können. Um solchen Reaktionen vorzubeugen, können kosmetischen bzw. dermatologischen Formu-[0006] insbesondere die Bildung freier Radikale, welche wiederum aufgrund ihrer hohen Reaktivität unkontrollierte Folgereak-Ferner können bereits sehr geringe Strahlendosen photochemische Reaktionen auslösen. Hierzu gehört

[0007] Medizinische topische Zusammensetzungen enthalten in der Regel ein oder mehrere Medikamente in wirksamer Konzentration. Der Einfachheit halber wird zur sauberen Unterscheidung zwischen kosmetischer und medizinischer Anwendung und entsprechenden Produkten auf die gesetzlichen Bestimmungen der Bundesrepublik scher Anwendung und entsprechenden Produkten auf die gesetzlichen Bestimmu Deutschland verwiesen (z. B. Kosmetikverordnung, Lebensmittel- und Arzneimittelgesetz).

35

40 Milch). Der Grundcharakter einer O/W-Emulsion ist durch das Wasser geprägt, d. h. sie wirkt weniger fettend auf der Ölphase fein verteilt in der Wasserphase vor, so handelt es sich um eine Öl-in-Wasser-Emulsion (O/W-Emulsion, z. B kole usw.) bestehen, die mit Hilfe von Emulgatoren in Form feinster Tröpfchen ineinander verteilt werden. Liegt die und mineralische Öle, Fettsäureester, Fettalkohole etc.) und mindestens einer Wasserphase (Wasser, Glycerin, Glysind disperse Zwei- oder Mehrphasensysterne, wobei kosmetische Ernulsionen aus mindestens einer Fettphase (Fette Haut, ist eher mattierend und zieht schneller in die Haut ein als eine W/O-Emulsion. Den bei weitem wichtigsten Produkttyp im Bereich der Hautpflegemittel stellen Emulsionen dar. Emulsionen

45 verteilung feststellen lassen. über einen vorgegebenen Zeitraum hinweg keine meßbaren zeitlichen und örtlichen Änderungen der Tropfengräßenkosmetische Emulsionen von jahrelanger Stabilität herzustellen. Eine Ermitsion wird als stabil bezeichnet, wenn sich Obwohl Emulsionen vom thermodynamischen Standpunkt aus betrachtet instabile Systeme sind, gelingt es.

50 [0010] Die Stabilität bzw. Instabilität von Emulsionen hängt von verschiedenen Faktoren ab. Zum einen neigt beispielsweise die Wasserphase einer W/O-Emulsion, da Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasserphase einer W/O-Emulsion, da Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasserphase einer W/O-Emulsion, da Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasserphase einer W/O-Emulsion, da Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasserphase einer W/O-Emulsion, da Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Ölphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Olphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Olphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Olphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Olphase unterschiedliche Dichten haben, zur Sedispielsweise die Wasser- und Olphase unterschiedliche die Wasser-

mentation. Die Ölphase einer O/W-Emuision hat dementsprechend eine Tendenz zum Aufrahmen. [0011] Ferner kann es aufgrund der Anziehungskräfte zwischen, den feinverteilten Tröpfchen der dispersen Phase zu einer Tropfenaggregation kommen, wobei die einzelnen Tröpfchen eines Aggregates zunächst durch einen dünnen nur scheinbar und kann in diesem Fall durch Rühren oder Schütteln wiederhergestellt werden. Film kontinulerlicher Phase voneinander getrennt bleiben. Die ursprüngliche Tropfengrößenverteilung ändert sich dabei

ser Vorgang wird als Koaleszenz bezeichnet. Der Prozeß der Koaleszenz läuft um so langsamer ab, je viskoser die echten Änderung der Tropfengrößenverteilung führt, die nur durch Energiezufuhr wieder verändert werden kann. Die-Allerdings können die sich berührenden Tröpfchen darüber hinaus auch zusammenfließen, was zu einer

äußere Phase der Emulsion ist.

Ġ

beschleunigt. Geht der disperse Zustand einer Emulsion teilweise oder auch ganz verloren, so trennen sich die beiden **[0013]** Die beschriebenen Vorgänge können einzeln oder zusammen ablaufen. Oft initiiert oder verstärkt ein Vorgang den anderen. So wird z. B. durch die Bildung von Aggregaten in O/W-Emulsionen das Aufrahmen der Ölphase Phasen, und man spricht vom Brechen der Emulsion.

sion ihre Bestimmung erfüllt hat. tel benötigt, die das Entmischen der beiden Phasen unterbinden, mindestens aber so lange verzögern, bis die Emul-[0014] Zur Stabilisierung von Emulsionen über einen längeren Zeitraum hinweg werden dementsprechend Hilfsmit-

70 den kann. chen, welche verhindert, daß sich diese annähern, so daß eine Zusammenballung (Aggregatbildung) vermieden werder dispersen Phase zusammenfließen. Im Idealfall bewirken diese Stoffe darüber hinaus eine Abstoßung der Tröpf-[0015] Diese Hilfsmittel sollen zum einen die Grenzfläche stabilisieren, indem sie verhindern, daß die Tröpfchen

genzuwirken [0016] Zum anderen werden Hilfsstoffe dazu eingesetzt, dem Aufrahmen bzw. Sedimentieren der Phasen entge-

20 75 senkt dadurch die Grenzflächenspannung zwischen beiden Phasen schen Öl- und Wasserphase zu vermindern, indem sie sich bevorzugt an der Grenzfläche zwischen diesen beidenne auch in der lipophilen Phase löslich. Der in der entsprechenden Phase besser lösliche Teil ragt in diese hinein und (hydrophile) Gruppe und wenigstens eine unpolare (lipophile) Gruppe. Damit sind sie sowohl in der hydrophilen als anlagern. Dies wird durch ihren amphipilen Molekülaufbau ermöglicht: Emulgatoren besitzen wenigstens eine polare [7 100] Emulgatoren sind grenzflächenaktive Substanzen, die in der Lage sind, die Grenzflächenspannung

je niedriger der Gleichgewichtswert der Grenzflächenspannung ist. chen Kategorien gehören. Ein Emulgator ist um so effektiver, je schneller er die Grenzflächenspannung erniedrigt und [0018] Der Versuch der Klassifizierung von Emulgatoren ist schwierig, da diese zu chemisch sehr unterschiedli-

25 gebildet. gegenseitig abstoßen, oder es wird eine stabile, vielfach hochviskose oder sogar feste Schutzschicht um die Tröpfchen Durch die Anlagerung des Emulgators an der Grenzfläche werden die Tröpfchen entweder aufgeladen, so daß sie sich sikalischen" Barrieren, wodurch die Aggregatbildung und die Koaleszenz der emulgierten Teilchen verhindert wird [0019] Darüber hinaus stabilisieren Emulgatoren auch durch Ausbildung von Grenzflächenfilmen und damit "phy-

30 [0020] Für die praktische Herstellung kosmetischer oder dermatologischer Emulsionen reicht allerdings in der Regel der Einsatz eines oder mehrerer Emulgatoren allein nicht aus. Wesentliche Faktoren für die Stabilität kosmetischer oder dermatologischer Zubereitungen sind ferner:

- feinste Verteilung der beiden Phasen ineinander Je kleiner die dispergierten Teilchen sind, um so stabiler ist die
- hohe Viskosität der äußeren Phase

35

40

- ein stabiler Grenzflächenfilm
- ein ausgewogenes Phasenvolumenverhältnis

nente enthalten, die als Co-Emulgator, Stabilisator oder je nach Wirkmechanismus auch als Konsistenzgeber, Verdikkungsmittel oder Schutzkolloid usw. bezeichnet wird. Das Emulgatorsystem muß daher meist zusätzlich zum eigentlichen Emulgator noch eine weitere Kompo-

sein. Emulsion erhöht. Stabilisatoren müssen nicht grenzflächenaktiv, können aber amphiphil aufgebaute Durch diese Stoffe, im folgenden der Einfachheit halber Stabilisatoren genannt, wird die Stabilität einer Verbindungen

45 hergehend treffen die Tröpfchen ferner weniger häufig aufeinander, was eine geringere Koaleszenzneigung zur Folge Phase zu erhöhen. Diese Viskositätserhöhung bewirkt in der Regel eine erhebliche Verminderung der Beweglichkeit der dispergierten Tröpfchen, wodurch die Sedimentations- bzw. Aufrahmgeschwindigkeit vermindert wird. Damit ein-Eine Möglichkeit, Emulsionen zu stabilisieren, ist nach dem oben gesagten, die Viskosität der äußeren

50 welche z.B. Gele und/oder lamellare Flüssigkristalle ausbilden. Auch Emulgatoren sind im Prinzip in der Lage, durch gleichsweise hohe Menge an Emulgator benötigt, da Gelnetzwerke erst dann gebildet werden, wenn die gesamte die Bildung von Emulgatorgelnetzwerken die Viskosität einer Flüssigkeit zu erhöhen. Allerdings wird hierfür eine ver-Grenzfläche zwischen den Phasen mit Emulgatormolekülen belegt ist. Die Viskosität der äußeren Phase läßt sich beispielsweise durch Zugabe von Verdickungsmitteln erhöhen,

55 verhindern. Zur Verdeutlichung dieser Tatsache stelle man sich eine Emulsion als System aus Metallkugeln gleichen Durchmessers (innere Phase) und einer Flüssigkeit (äußere Phase) vor. Eine Sedimentation bzw. ein Aufrahmen kann in diesem einfachen Modell - dann nicht mehr stattfinden, wenn die gesamte Flüssigkeit mit Metallkugeln ausgefüllt Das Brechen einer Emulsion läßt sich ferner durch Wahl eines geeigneten Phasenvolumenverhältnisses

wachsendem Anteil an innerer Phase zunimmt, da hierdurch die Beweglichkeit der dispergierten Tröpfchen einged. h. wenn die Emulsion zu 2/3 aus innerer Phase besteht. Es ist offensichtlich, daß die Viskosität einer Emulsion bei ist. Dies ist - nimmt man eine dichteste Kugelpackung als Verteilung an - gerade bei einem Verhältnis von 1 : 2 der Fall

metischen oder dermatologischen Anwendung zu formulieren, beispielsweise in Form von Cremes und Salben, die im Bereich von Raum- bis Hauttemperatur streichfähig sind, oder als Lotionen und Milche, die in diesem Temperaturbebesondere auch auf die weitere Zusammensetzung der Zubereitung an. reich eher fließfähig sind. Dabei kommt es neben der Wahl des "richtigen" Emulgators bzw. Emulgatorsystems ins-Natürlich ist dem Fachmann eine Vielzahl von Möglichkeiten bekannt, stabile O/W-Zubereitungen zur kos-

Ģ

70 15 erhöhen, stabilisiert. Hierzu eignen sich beispielsweise Polyacrylate (Carbomer) und weitere organische Verdickungs-mittel. Ein Nachteil dieser Methode der Stabilitätsverbesserung ist die Empfindlichkeit dieser Formulierungen gegen ben) herzustellen. Auch die Stabilisierung von O/W-Emulsionen über das Phasenvolumenverhältnis führt in der Regel Elektrolyte. Ferner sind auf diese Weise naturgemäß vornehmlich höherviskose Formulierungen (wie Cremes oder Sal-O/W-Emulsionen werden in der Regel durch Verdickungsmittel, welche die Viskosität der wäßrigen Phase

zu zähflüssigen Formulierungen.

zu etwa 10 000 mPa⋅s. Der Stabilität von fließfähigen Emulsionen ist besondere Aufmerksamkeit zu widmen, da die erheblich größere Beweglichkeit der Teilchen eine schnellere Koaleszenz fördert. Reinigungs-, Gesichts- oder Handlotion Verwendung. Sie haben in der Regel eine Viskosität von etwa 2000 mPa•s bis Emulsionen von "flüssiger" (= fließfähiger) Konsistenz finden in der Kosmetik beispielsweise als Pflege-,

20 Auch diese flüssigen Emulsionen des Standes der Technik sind - da auch sie i. a. Verdickungsmittel enthal-

25 häufig wünschenswert, bestimmte Elektrolyte, wie beispielsweise wasserlösliche UV-Filter, einzusetzen, um deren son-Nachteile auf. durch geeignete Wahl des Emulgatorsystems in gewissem Maß Abhilfe schaffen, es treten dann aber ebensooft andere stige physikalische, chemische bzw. physiologische Eigenschaften nutzen zu können. Zwar läßt sich in vielen Fällen ten - gegenüber höheren Elektrolytkonzentrationen nicht stabil, was sich in einer Phasentrennung äußert. Es ist aber

unbedenklich ist) ist es wünschenswert, den Emulgatorgehalt einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung einem oder mehreren Emulgatoren erforderlich sind (z. B. 3 Gew.-% oder mehr). Da aber auch Emulgatoren - wie letzt-endlich jede chemische Substanz - im Einzelfall allergische oder auf Überempfindlichkeit des Anwenders beruhende Reaktionen hervorrufen können (obwohl die Verwendung der üblichen kosmetischen Emulgatoren i. a. natürlich völlig so klein wie möglich zu halten. Die angesprochenen Nachteile können beispielsweise darin liegen, daß vergleichsweise große Mengen an

derartigen Formulierungen äußerst gering. Gleichwohl könnten derartige Formulierungen dem Verbraucher bisher oben gesagten bislang - wenn überhaupt - nur sehr aufwendig zu formulieren. Dementsprechend ist das Angebot an Emulsionen mit einer sehr geringen Viskosität (dünnflüssige bzw. sprühbare Emulsionen) sind nach dem

nicht gekannte kosmetische Leistungen bieten.

35

30

sionen dar, welche durch Phasenumkehr hergestellt werden und daher besonders feindispers sind. Allerdings konnte diese Schrift nicht den Weg zur vorliegenden Erfindung weisen. enthalten, wobei die Formulierungen auch sprühbar sein können. Diese Zubereitungen stellen sogenannte PIT-Emul-Wasser-Emulsionen darstellen und anorganische Nanopigmente auf der Basis von Metalloxiden als Lichtschutzmittel Zwar beschreibt die Europäische Patentschrift 667 144 kosmetische Sonnenschutzmittel, welche Öl-in-

[0033] Überhaupt haben dünnflüssige Zubereitungen des Standes der Technik häufig den Nachteil, daß sie auf einen engen Anwendungsbereich oder eine eingeschränkte Rohstoffauswahl begrenzt sind. Auch die Einarbeitung höherer Konzentrationen an polaren Ölkomponenten bereitet häufig Schwierigkeiten. Es ist aber gegebenenfalls wünschenswert, hohe Mengen polarer Ölkomponenten in eine Formulierung einzuarbeiten, beispielsweise um feste UV-Filtersubstanzen lösen und so einen hohen Lichtschutzfaktor erreichen zu können.

gen an polaren Ölkomponenten einarbeiten lassen. Ferner war Aufgabe der Erfindung, ein Verfahren zur Stabilisierung gabe der Erfindung war, Lösungswege zu kosmetischen oder dermatologischen, möglichst dünnflüssigen O/Wche eine sehr geringe Viskosität haben und nicht die Nachteile des Standes der Technik aufweisen. Eine weitere Aufvon O/W-Formulierungen zu finden. Emulsionen aufzudecken, welche gegenüber erhöhten Elektrolytkonzentrationen stabil sind und in die sich hohe Men-Eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, Zubereitungen vom Typ Öl-in-Wasser herzustellen, wel-

Erstaunlicherweise werden diese Aufgaben gelöst durch

50

45

ser vom Typ DMA 45 der Firma chempro/PA bei 25 °C) nicht größer als 0,01 g • cm⁻³ ist sowie gewünschtenfalls übliche kosmetische oder dermatologische Hilfs-, Zusatz- und/oder Wirkstoffe enthaltend Dichtedifferenz zwischen der Ölphase und der Wasserphase (bestimmbar mit einem rechnenden digitalen Dichtemeswelche hydrophobe und/oder amphiphile Feststoffe eingearbeitet sind, und eine Wasserphase enthalten, wobei die dünnflüssige kosmetische oder dermatologische Zubereitungen vom Typ Öl-in-Wasser, welche eine Ölphase, in Gegenstand der Erfindung ist ferner ein

wird, daß die Dichtedifferenz der beiden Phasen nicht größer als 0,01 g•cm⁻³ ist. durch Zugabe von hydrophoben und/oder amphiphlien Feststoffen der Dichte der Wasserphase derart angeglichen Verfahren zur Stabilisierung von O/W-Formulierungen, dadurch gekennzeichnet, daß die Dichte der Ölphase

10 welche nicht auf eine eingeschränkte Rohstoffauswahl begrenzt sind. Dementsprechend eignen sie sich ganz besonmögen in die Haut. zeigen sehr gute sensorische Eigenschaften, wie beispielsweise die Verteilbarkeit auf der Haut oder das Einzugsvergemäßen Zubereitungen haben eine ausgezeichnete Stabilität gegenüber einem Zerfall in Öl- und Wasserphasen und ders, um als Grundlage für Zubereitungsformen mit vielfältigen Anwendungszwecken zu dienen. Die erfindungs-Die erfindungsgemäßen Zubereitungen stellen in jeglicher Hinsicht überaus befriedigende Präparate dar, Auch nach diesem Verfahren erhältliche O/W-Formulierungen sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung

ί'n

bil sind und daß sich beispielsweise größere Mengen polarer Ölkomponenten problemlos einarbeiten lassen. Stabilisatoren - wie beispielsweise Konsistenzgeber, Verdickungsmittel oder Schutzkolloide usw. - außerordentlich sta-Die erfindungsgemäßen Zubereitungen stellen in jeder Hinsicht eine Bereicherung des Standes der Technik Es war insbesondere überraschend, daß die erfindungsgemäßen Zubereitungen auch ohne Zusatz weitere

15 in bezug auf dünnflüssige O/W-Emulsionen dar.

mulierungen, beispielsweise sprühbare Formulierungen mit einem hohen Lichtschutzfaktor erhältlich. Ferner sind nach dem erfindungsgemäßen Verfahren in erstaunlich einfacher Weise sehr stabile O/W-For-Es ist erfindungsgernäß besonders vorteilhaft, wenn die Zubereitungen deutlich weniger als 1 Gew.-%

00 bevorzugt sind erfindungsgemäße Zubereitungen, welche - bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen - wenigrößer ist als 0,9 g•cm⁻³, insbesondere größer als 0,95 g•cm⁻³. rungen kleiner als 50 μm ist. Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Formulierungen, deren Gesamtdichte ger als 0,5 Gew.-% eines oder mehrerer Emulgatoren enthalten bzw. welche sogar gänzlich frei von Emulgatoren sind (bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen) eines oder mehrerer Emulgatoren enthalten. Ganz besonders Es ist ferner vorteilhaft, wenn der mittlere Durchmesser der Öltröpfchen der erfindungsgemäßen Formulie-

wendig ist, auch Stabilisatoren enthalten, welche vorteilhaft aus der Gruppe der Verdickungsmittel gewählt werden. Es ist vorteilhaft, den Gehalt an dem oder den Verdickungsmitteln aus dem Bereich 0,05 Gew.-% bis 0,15 Gew.-% zu wäh-Es kann ferner vorteilhaft sein, wenn die erfindungsgemäßen O/W-Formulierungen, obwohl es nicht not-

len, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen.

30

25

Schichtsilikate Vorteilhafte amphiphile Feststoffe im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise modifizierte

35 sind (idealerweise) Silikat-Strukturen mit zweidimensional unendlichen Schichten aus [SiO₄]⁴-Tetraedem, wobei jedes außerordentlich wichtig. Über 80 % der Erdkruste bestehen aus Silikaten. Schichtsilikate (Phyllosilikate, Blattsilikate) produkte. Die Silikate sind nicht nur die artenreichste Klasse der Mineralien, sondern auch geologisch und technisch Tetraeder über 3 Brücken-Sauerstoffe mit Nachbar-Tetraedern verbunden ist. Silikate sind Salze und Ester (Kieselsäureester) der Orthokieselsäure [Si(OH)₄] und deren Kondensations-

40 dergleichen ausgetauscht werden kann. Die daraus möglicherweise resultierende negative Ladung der Schichten wird tausch-Vermögen besitzen und Silizium gegen Aluminium und dieses wiederum gegen Magnesium, Fe $^{2+}$ in der Regel durch Kationen, insbesondere durch Na⁺ und Ca²⁺ in Zwischenschicht-Positionen ausgeglichen. Chemische Formeln lassen sich für Schichtsilikate nur angenähert aufstellen, da sie ein großes Ionenaus-, Fe³⁺ Zn und

ren Substanzen wie z. B. Alkoholen, Glykolen und dergleichen mehr aufquellen. Ihre Verwendung als Verdickungsmittel in kosmetischen Mitteln ist dementsprechend an sich bekannt. Allerdings konnte der Stand der Technik nicht den Weg [0048] Schichtsillkate können durch reversible Einlagerung von Wasser (in der 2- bis 7-fachen Menge) und ande-

45 zur vorliegenden Erfindung weisen.

oder dermatologischen Formulierung hängt selbstverständlich von der Menge an eingelagerten Substanzen ab 100 nm x 1 nm und darunter liegen. Die effektive Größe der modifizierten Schichtsilikatpartikel in einer kosmetischen Beispielsweise können die mittleren Ausdehnungen der verwendeten modifizierten Schichtsilikatpartikel bei 1000 nm x Ausdehnungsrichtung im unmodifizierten und ungequollenen Zustand im Mittel eine Länge von weniger als 10 μm hat [0049] Vorteilhafte Schichtsilikate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise solche, deren größte

Vorteilhafte modifizierte Schichtsilikate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise modifi-

zierte Smektite (Smectite).

50

atome, hellgrau ausgefüllte Kreise Sauerstoffatome, dunkelgrau ausgefüllte Kreise Wasserstoffatome und schwarz koordinierten Kationen sandwichartig von 2 Schichten aus [(Si,Al)O4]-Tetraedern umgeben ist. Smektite werden idealisiert durch die folgende Strukturformel beschrieben, worin weiß ausgefüllte Kreise Silizium- und/oder Aluminium-Aggregate vorkommende Dreischicht-Tonminerale (2:1-Schichtsilikate), in denen eine zentrale Schicht aus oktaedrisch Smektite sind stets sehr feinkörnige (meist < 2 mm), überwiegend als lamellenförmige, moosartige oder kugelförmige

ausgefüllte Kreise Aluminium-, Magnesium-, Eisenatome und/oder weitere Austauschkationen darstellen:

Oktaederschicht Tetraederschicht Tetraederschicht

Ġ

70

15

angenäherte chemische Formel Al $_2$ [(OH) $_2$ /Si $_4$ O $_{10}$] • n H $_2$ O bzw. Al $_2$ O $_3$ • 4 SiO $_2$ • H $_2$ O • n H $_2$ O beschrieben und stellen zu den dioktaedrischen Smektiten gehörende Tonmineralien dar. Vorteilhafte modifizierte Smektite sind z. B. modifizierte Montmorillonite. Montmorillonite werden durch die

Hektorite gehören zu den Smektiten und haben die angenäherte chemische Formel M⁺_{0.3}(Mg_{2.7}Li_{0.3})[Si₄O₁₀(OH)₂], meist Na⁺ darstellt. Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner beispielsweise modifizierte Hektorite

20 Gesteine, die Smektite, vor allem Montmorillonit, als Hauptminerale enthalten. Die "Roh"-Bentonite sind entweder Calcium-Bentonite (in Großbritannien als Fuller-Erden bezeichnet) oder Natrium-Bentonite (auch: Wyoming-Bentonite). Modifizierte Schichtsilikate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Schichtsilikate, insbesondere die Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner modifizierte Bentonite. Bentonite sind Tone und

bereits genannten Schichtsilikattypen, deren Organophilie quarternären Ammonium-Verbindungen - erhöht wurde. Solche Schichtsilikate werden auch als organophile Schichtsi-(auch: Lipophilie) beispielsweise durch Umsetzung mit

25

monium-Basen hergestellt werden. vate von Montmorilloniten (bzw. Bentoniten) und/oder Hectoriten, die [0055] Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind sogenannte Bentone, d. h. organische Deridurch lonenaustausch-Reaktionen mit Alkylam-

30 Ammoniumchloridsalzen, welche durch die folgende Strukturformel beschrieben werden: Umsetzung von Schichtsilikaten mit Quatemium-18 erhältlich. Quaternium-18 ist eine Mischung von quaternären Vorteilhafte modifizierte Schichtsilikate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise durch

worin

40

35

die Reste R¹ unabhängig voneinander gewählt werden aus der Gruppe Methyl und hydrierte Talgreste mit einer Kettenlänge von 12 bis 20 Kohlenstoffatomen.

45 aus Hektorit und Quaternium-18, welche z.B. unter den Handeisbezeichnungen Bentone 27 und Bentone 38 bei Nordmann & Rassmann erhältlich sind. Stearalkoniumchlorid (Benzyldimethylstearylammoniumchlorid), und Quaternium-18 Hektorit, ein Reaktionsprodukt Erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind Stearalkoniumhektorit, ein Reaktionsprodukt aus Hektorit und

50 stoff) in einer Flamme umgesetzt wird. lich, beispielsweise dadurch, daß ein Metall- oder Halbmetallhalogenid mit Wasserstoff und Luft (oder reinem Saueroder keine erkenntliche Kristallstruktur erkennen lassen. Oftmals sind solche Pigmente durch Flammenreaktion erhältgenamorphe Oxidpigmente sind Metalloxide oder Halbmetalloxide, welche bei Röntgenbeugungsexperimenten keine Vorteilhafte hydrophobe und/oder amphiphile Feststoffe sind ferner röntgenamorphe Oxidpigmente. Rönt-

55 zwischen 5 und 40 nm) aus, wobei die Partikel als kugelförmige Teilchen sehr einheitlicher Abmessung anzusehen sind. Makroskopisch sind Aerosile[®] als lockere, weiße Pulver erkenntlich. , die bei der DEGUSSA AG/Frankfurt erhältlich sind, zeichnen sich durch eine geringe Partikelgröße (z.B. Bevorzugte röntgenamorphe Oxidpigmente sind Siliciumoxide des Typs Aerosil® (CAS-Nr. 7631-86-9).

Vorteilhafte Aerosil[®]-Typen sind beispielsweise Aerosil[®] OX50, Aerosil[®] 130, Aerosil[®] 150, Aerosil[®] 200

Aerosil[®] 300, Aerosil[®] 380, Aerosil[®] MOX 80, Aerosil[®] MOX 170, Aerosil[®] COK 84, Aerosil[®] R 202, Aerosil[®] R 805, Aerosil® R 812, Aerosil® R 974, Aerosil® R976.

nische Pigmente, die gewählt werden aus der Gruppe der amphiphilen und/oder hydrophoben Metalloxide, insbesondere aus der Gruppe Titandioxid, Zinkoxid und Siliciumdioxid, wobei die Metalloxide sowohl einzeln als auch im Gemisch Modifikationen die verwendeten amphiphilen Metalloxide vorliegen. vorliegen können. Dabei ist es im wesentlichen unerheblich, in welcher der gegebenenfalls natürlich vorkommenden Weitere vorteilhafte hydrophobe und/oder amphiphile Feststoffe sind beispielsweise mikronisierte, anorga

G

besonders vorteilhaft zwischen 5 nm und 100 nm zu wählen. [0062] Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten Pigmente zwischen 1 nm und 200 nm,

10 ganische Mikropigmente enthalten, die üblicherweise in der Kosmetik zum Schutze der Haut vor UV-Strahlen verwenzugt handelt es sich um Pigmente auf der Basis von Titandioxid. Cers und Mischungen davon, sowie Abwandlungen, bei denen die Oxide die aktiven Agentien sind. Besonders bevordet werden. Dabei handelt es sich um Oxide des Titans, Zinks, Eisens, Zirkoniums, Siliciums, Mangans, Aluminiums, [0063] Erfindungsgemäß können die kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen auch hydrophobe anor-

75 beispielsweise die bei der Firma Merck erhältlichen Zinkoxid-Pigmente sowie solche, die unter den Handelsbezeichnungen Zinkoxid neutral bei Haarmann & Reimer oder NanoX von der Harcros Chemical Group erhältlich sind. insbesondere solche, welche auch als Farbstoff in der Lebensmittelindustrie verwendet werden können. Vorteilhaft sind [0064] Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung ist es auch, nahezu reine Pigmentpartikel zu verwenden.

20 aufgelisteten Bornitride: [0065] Vorteilhafte nahezu reine Pigmentpartikel sind im Sinne der vorliegenden Erfindung ferner die im folgenden

Handelsname erhältlich bei

Boron Nitride Powder Advanced Ceramics
Boron Nitride Powder Sintec Keramik
Ceram Blanche Kawasaki
HCST Boron Nitride Stark
Très BN® Carborundum
Wacker-Bornitrid BNP Wacker-Chemie

..;

25

30

35

besonders vorteilhaft kleiner als 15 μm zu wählen.

Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten Bornitridpartikel kleiner als 20 µm,

40 fahren mit einer dünnen hydrophoben Schicht versehen werden. ten bleiben soll. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Feststoffe nach an sich bekannten Ver-("gecoatet") sind, wobei ein hydrophober und/oder amphiphiler Charakter dieser Feststoffe gebildet werden bzw. erhal-Erfindungsgemäß vorteilhaft sind ferner Feststoffe, <u>d</u>ie oberflächlich wasserabweisend

metrische Parameter, R und R' die gewünschten organischen Reste. Besonders vorteilhaft sind TiO2-Pigmente, spielsweise die mit Aluminiumstearat beschichteten, unter der Handelsbezeichnung MT 100 T bei der Firma TAYCA erhältlichen n TiO $_2$ + m (RO) $_3$ Si-R' ightarrow n TiO $_2$ (oberfl.) erzeugt wird. n und m sind dabei nach Belieben einzusetzende stöchiodann Ein solches Verfahren, das im folgenden am Beispiel von Titandioxid beschrieben wird, besteht beispiels daß die hydrophobe Oberflächenschicht nach einer bei-

zugt, andere hydrophobe Beschichtungen auf mit Alumina vorbehandelte Metalloxidpartikel aufzubringen, wie z. beispielsweise unter der Handelsbezeichnung UV Titan M160 bei Kemira erhältlich. Polyorganosiloxane. Vorteilhafte mit Alumina und Stearinsäure beschichtete, hydrophobe Titandioxidpigmente sind Alumina, CAS-Nr.: 1333-84-2), auf das anschließend Stearinsäure aufgebracht wird. Es ist darüber hinaus auch bevor-Eine weitere vorteilhafte Beschichtung besteht aus Aluminiumhydroxid bzw. Aluminiumoxidhydrat (auch: \square

50

45

55 der Handelsbezeichnung Très BN® UHP 1106 erhältlichen, mit Dimethicone behandelten Bornitridpartikel. partikel, die auf diese Weise beschichtet werden. Vorteilhaft sind beispielsweise die bei der Firma Carborundum unter heiten blockiert sind. Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Zinkoxid-Pigmente und Bornitrid-(auch: Dimethicone), einem Gemisch vollmethylierter, linearer Siloxanpolymere, die endständig mit Trimethylsiloxy-Ein-Eine weitere vorteilhafte Beschichtung der erfindungsgemäßen Feststoffe besteht aus Dimethylpolysiloxan

Vorteilhaft ist ferner eine Beschichtung mit Polymethylhydrogensiloxan, einem linearen Polysiloxan, welches

auch als Methicone bezeichnet wird. Vorteilhafte, mit Methicone behandelte Bornitridpartikel sind beispielsweise die bei der Firma Carborundum unter der Handelsbezeichnung Très BN® UHP 1107 erhältlichen.

und Silicagel beschichtet sind, welches auch als Simethicone bezeichnet wird. Es ist insbesondere von Vorteil, wenn sind, wobei die Beschichtung auch Wasser enthalten kann. Ein Beispiel hierfür ist das unter dem Handelsnamen 1333-84-2) beschichtet sind. Besonders vorteilhaft sind Titandioxide, die mit Simethicone und Alumina beschichtet die anorganischen Pigmente zusätzlich mit Aluminiumhydroxid bzw. Aluminiumoxidhydrat (auch: Alumina, CAS-Nr.: insbesondere Dimethylpolysiloxan mit einer durchschnittlichen Kettenlänge von 200 bis 350 Dimethylsiloxan-Einheiten, Eusolex T2000 bei der Firma Merck erhältliche Titandioxid. Vorteilhaft ist ferner, wenn die erfindungsgemäßen Feststoffe mit einem Gemisch aus Dimethylpolysiloxan

Ø

10 werden. Solche Polyalkylsilsesquioxan-Partikel sind beispielsweise unter den Handelsbezeichnungen Aerosil R972 tet sind, und/oder Siliciumdioxidpartikel, die oberflächlich wasserabweisend behandelt sind. Bevorzugt sind beispiels-weise sphärische Polyalkylsilsesquioxan-Partikel wie sie in der Europäischen Offenlegungsschrift 0 686 391 erwähnt [0073] und Aerosil 200V bei der Firma Degussa erhältlich. Erfindungsgemäße vorteilhaft sind ferner beispielsweise Titandioxidpigmente, die mit Octylsilanol beschich-

15 Magnesiumsilicate, beispielsweise die unter der Handelsbezeichnung Talkum Micron bei der Firma Grolmann erhältliumsilicat), als auch durch Mischung mehrerer Metalloxidtypen innerhalb einer Zubereitung. Besonders vorteilhaft sind amphiphiler Pigmenttypen sowohl innerhalb eines Kristalls, beispielsweise als Eisenmischoxid oder Talkum (Magnesi-Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner Mischungen verschiedener anorganischer,

der Handeisbezeichnung Tioveil TG bei der Firma Solaveil erhältlichen öligen Titandioxid-Suspensionen. der Caprylsäure [CH3(CH2)6COOH] und der Caprinsäure [CH3(CH2)8COOH]. Bevorzugt sind beispielsweise die unter dioxid-Suspensionen, z. B. Titandioxid in Caprylic-/Capric Triglycerid, einem Gemisch von Triglyceriden hauptsächlich Erfindungsgemäß vorteilhaft sind ferner Dispersionen von ultrafeinem Titandioxid in Ölen bzw. ölige Titan-

30 25 chloride werden in unterschiedlichen Qualitäten von Merck Rona unter der Handelsbezeichnung Biron angeboten. Vorsogenannte Silber- und Goldglanzpigmente. Bevorzugt sind pulverförmige Pigmente oder Rizinusöldispersionen von teilhaft ist beispielsweise Biron LF 2000. Besonders bevorzugt sind ferner die unter der Handelsbezeichnung Mica bei Wismutoxychlorid und/oder Titandioxid sowie Wismutoxychlorid und/oder Titandioxid auf Glimmer. Solche Wismutoxyder Merck KGaA erhältlichen Perlpigmente, insbesondere Mica Black, welches eine Mischung aus Eisenoxid (Fe₃O₄). Glimmer und Titandioxid darstellt, und Mica M. Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner Glanz- oder Peripigmente, insbesondere auch

kung haben, beispielsweise die im folgenden aufgelisteten (in Klammern die Colour Index Nummern nach dem Rowe Colour Index, 3. Auflage, Society of Dyers and Colourists, Bradford, England, 1971 und der Farbton) Vorteilhafte Feststoffe im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner Pigmente, welche eine färbende Wir-

35 40 (11725, orange), Pigment Red 3 (12120, rot), Pigment Red 112 (12370, rot), Pigment Red 7 (12420, rot), Pigment Brown 1 (12480, braun), Pigment Yellow 16 (20040, gelb), Pigment Yellow 13 (21100, gelb), Pigment Yellow 83 (21108, gelb), Pigment Violet 23 (51319, violett), Pigment Red 122 (73915, rot), Pigment Blue 16 (74100, blau), Aluminium Pigment Green (10006, grün), Pigment Yellow 1 (11680, gelb), Pigment Yellow 3 (11710, gelb), Pigment Orange 1 ment Blue 28 und Pigment Green 14 (77346, grün), Pigment Metal 2 (77400, braun), Gold (77480, braun), Eisenoxide und -hydroxide (77489, orange), Eisenoxid (77491, rot), Eisenoxidhydrat (77492, gelb), Eisenoxid (77499, schwarz), Mischungen aus Eisen(II)- und Eisen(III)-hexacyanoferrat (77510, blau), Pigment White 18 (77713, weiß) und Silber lenstoff (77266, schwarz), Pigment Black 9 (77267, schwarz), Carbo medicinalis vegetabilis (77268:1, schwarz), Pig-(77000, weiß), Tonerdehydrat (77002, weiß), Pigment Red 101 und 102 (77015, rot), Bariumsulfat (77120, weiß), Koh-

45 der Zubereitung in Form von Feststoffen vorliegen. Günstig im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise Polycarbonate, Polyether, Polyethylen, Polypropylen, Polyvinylchlorid, Polystyrol, Polyamide, Polyacrylate und derglei-(77820, weiß). Weitere vorteilhafte hydrophobe und/oder amphiphile Feststoffe sind mikrofeine Polymerpartikel, welche in

50 Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise Orgasol® 1002 (Polyamid 6) und Orgasol® 2002 (Polyamid 12) gebaute Polyamid [Poly(ε-caprolactam)], und Polyamid 12 ist ein Poly(ε-laurinlactam) aus ε-Laurinlactam. Vorteilhaft im (auch: Nylon 12) Partikel. Polyamid 6 ist das aus arepsilon-Aminocapronsäure (6-Aminohexansäure) oder arepsilon-Caprolactam aufnung SP-500 bei der Firma TORAY erhältlichen. Ferner vorteilhaft sind Polyamid 6- (auch: Nylon 6) bzw. Polyamid 12-Vorteilhaft sind beispielsweise mikrofeine Polyamid-Partikel, insbesondere die unter der Handelsbezeich-

[0080] Weitere vorteilhafte mikrofeine Polymerpartikel sind mikrofeine Polymethacrylate. Solche Partikel sind beispielsweise unter der Handelsbezeichnung POLYTRAP® bei der Firma DOW CHEMICAL erhältlich.
[0081] Es ist insbesondere vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, wenn die mikrofeinen Polymerpartikel oberflächvon der Firma ELF ATOCHEM.

55

bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophilen Schicht versehen werden. Vorteilhafte Beschichtungen bestehen lich beschichtet sind. Diese Oberflächenbehandlung kann dann bestehen, daß die Polymerpartikel nach an sich

beispielsweise aus Titandioxid (TiO₂), Zirkoniumdioxid (ZrO₂) oder auch weiteren Polymeren, wie beispielsweise Polymethylmethacrylat. Besonders vorteilhafte mikrofeine Polymerpartikel im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise die nach dem in der US-Patentschrift 4,898,913 beschriebenen Verfahren zur hydrophilen Beschichtung hydrophober Polymerpartikel erhältlichen.

[0082] als 100 μm, besonders vorteilhaft kleiner als 50 μm gewählt. Dabei ist es im wesentlichen unerheblich, in welcher Form (Plättchen, Stäbchen, Kügelchen etc.) die verwendeten Polymerpartikel vorliegen. Der mittlere Partikeldurchmesser der verwendeten mikrofeinen Polymerpartikel wird vorzugsweise kleiner

'n

ride, welche keine verdickenden Eigenschaften zeigen. Weitere bevorzugte hydrophobe und/oder amphiphile Feststoffe sind amphiphile modifizierte Polysaccha-

10 polyfunktionellen Reagenzien bzw. Oxidations-Mitteln in weitgehend polymeranalog verlaufenden Reaktionen erhält-[0084] Solche amphiphilen Polysaccharide sind beispielsweise durch Umsetzung von Stärke mit mono-, bi- oder

durch Veretherung, Veresterung oder selektive Oxidation. Dabei entstehen z. B. sogenannte Stärkeether und Stärkeester der allgemeinen Strukturformel [0085] Diese Reaktionen basieren im wesentlichen auf Umwandlungen der Hydroxy-Gruppen der Polyglucane

O O R O R

20

15

25

Strukturformel I

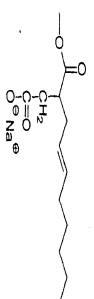
Stärkeether und Stärkeester sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung. Wasserstoff und/oder einen organischen und/oder anorganischen Saure-Rest (im Fall der Stärkeester) darstellen kann. worin R beispielsweise ein Wasserstoff und/oder einen Alkyl- und/oder Aralkylrest (im Fall der Stärkeether) oder ein 30

35 Tetramethylolacetylendiharnstoff erhältlich sind und welche als Amylum non mucilaginosum (nicht quellende Stärke) Besonders vorteilhaft ist es, Stärkeether einzusetzen, z. 8. solche, die durch Veretherung von Stärke mit

I, worin R sich durch die folgende Struktur auszeichnet umsalze niedrigsubstituierter Halbester der Stärke, insbesondere Natrium Stärke n-Octenylsuccinat der Strukturforrnel Insbesondere vorteilhaft sind Stärkeester und/oder deren Salze, beispielsweise Natrium- und/oder Alumini-

40

45



und welches z. B. unter der Handeisbezeichnung Amiogum[®] 23 bei der Firma CERESTAR erhältlich ist sowie Aluminium Stärke Octenylsuccinat, insbesondere die unter den Handelsbezeichnungen Dry Flo[®] Elite LL und Dry Flo[®] PC bei der Firma CERESTAR erhältlichen.

[0088] Ferner vorteilhaft ist Distärkephosphat (INCI: Distarch Phosphate), das durch Kreuzvernetzung von Stärke mit Natriummetaphosphat entsteht und unter der Handelsbezeichnung Mais OP bei der Firma chemag erhältlich ist. besonders vorteilhaft kleiner als 15 μm zu wählen. [6800] Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der modifizierten Polysaccharide kleiner als

55

50

[0600] Die Liste der genannten modifizierten Polysaccharide, die mit den modifizierten Schichtsilikaten kombinier

den Erfindung vorteilhafte Feststoffe darstellen, sind auf zahlreichen, an sich bekannten Wegen, sowohl chemischer als auch physikalischer Natur erhältlich. Zur Herstellung solcher Polysaccharide sind auch neue Wege prinzipiell denkund daß sie nicht verdickend wirken. werden können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein. Modifizierte Polysaccharide, die im Sinne der vorliegen-Wesentlich dabei ist, daß die modifizierten Polysaccharide hydrophobe und/oder amphiphile Eigenschaften zeigen

Ø

0 den digitalen Dichtemesser vom Typ DMA 45 der Firma chempro/PA bei 25 °C) nicht größer als 0,01 g • cm 3 ist. so zu wählen ist, daß die Dichtedifferenz zwischen der Ölphase und der Wasserphase (bestimmbar mit einem rechnentungen zu wählen, wobei der Gesamtgehalt an einem oder mehreren hydrophoben und/oder amphiphilen Feststoffen Gew.-%, besonders vorteilhaft zwischen 0,05 Gew.-% und 30 Gew.-% bezogen auf das Gesamtgewicht der Zuberei-Die hydrophoben und/oder amphiphilen Feststoffe werden in die Ölphase der Formulierungen eingearbeitet. Vorteilhaft in allen vorgenannten Fällen ist es, die Gesamtkonzentration aller Pigmente größer als 0,05

mann ohne erfinderisches Zutun durch einfaches Ausprobieren leicht ermittelt werden. Die jeweils einzusetzenden Feststoffmengen können in Abhängigkeit von der Art des jeweiligen Produktes vom Fach-

15

20

[0093] Die Ölphase der erfindungsgemäßen O/W-Emulsionen wird vorteilhaft gewählt aus der Gruppe der polaren Öle, beispielsweise aus der Gruppe der Lecithine und der Fettsäuretriglyceride, namentlich der Triglycerinester gesätinsbesondere 12 bis 18 C-Atomen. Die Fettsäuretriglyceride können beispielsweise vorteilhaft gewählt werden aus der tigter und/oder ungesättigter, verzweigter und/oder unverzweigter Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 8 bis 24 kernöl, Distelöl, Nachtkerzenöl, Macadamianußöl und dergleichen mehr. Olivenöl, Sonnenblumenöl, Sojaöl, Erdnußöl, Rapsöl, Mandelöl, Palmöl, Kokosöl, Rizinusöl, Weizenkeimöl, Trauben-Gruppe der synthetischen, halbsynthetischen und natürlichen Ole, wie z.B. Caprylic/Caprictriglycerid, Cocoglycerid,

25 werden aus der Gruppe der Ester aus gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkancarbonsäuren einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen und gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkoholen einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen sowie aus der Gruppe der Ester aus aromatischen Carbonsäuren und gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkoholen einer Kettenlänge von 3 bis 30 C-Atomen. Solche Esteröle können dann vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe Octylpalmitat, loctylcocoat, Octylisostearat, Octyldodecylmyristat, Cetearylisononanoat, Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, Isop anoat, 2-Ethylhexylpalmitat, 2-Ethylhexyllaurat, 2-Hexyldecylstearat, 2-Octyldodecylpalmitat, Stearylheptanoat, Oleyloleat, Oleyterucat, Erucyloleat, Erucylerucat, Tridecylstearat, Tridecyltrimellitat, sowie synthetische, halbsynthetipylstearat, Isopropyloleat, n-Butylstearat, n-Hexyllaurat, ri-Decyloleat, Isooctylstearat, Isononylstearat, Isononylisonon-Weitere vorteilhafte polare Olkomponenten können im Sinne der vorliegenden Erfindung ferner gewählt

35 sche und natürliche Gemische solcher Ester, wie z.B. Jojobaöl.

[0095] Ferner kann die Ölphase vorteilhaft gewählt werden aus der Gruppe der Dialkylether, vorteilhaft ist z.B. Dicaprylylether.

stearat, Tricaprylin, Dimethylisosorbid zu wählen. Es ist insbesondere vorteilhaft, wenn die Ölphase der erfindungsgemäßen O/W-Emulsionen einen Gehalt an C₁₂₋₁₅-Alkylbenzoat aufweist oder vollständig aus diesem besteht.

[0097] Auch beliebige Abmischungen solcher Öl- und Wachskomponenten sind vorteilhaft im Sinne der vorliegen-Alkyllactat, Di-C_{12/13}-Atkyltartrat, Triisostearin, Dipentaerythrityl Hexacaprylat/Hexacaprat, [9600] Propylenglykoldicaprylat/dicaprat, Caprylic/Capric/Diglycerylsuccinat, Butylenglykol CaprylatiCaprat, C₁₂₋₁₃-Es ist ferner bevorzugt, das oder die Ölkomponenten aus der Gruppe Isoeikosan, Neopentylglykoldihepta-Propylenglykolmonoiso-

40

den Erfindung einzusetzen.

45 enthalten, beispielsweise solche, welche gewählt werden aus der Gruppe der verzweigten und unverzweigten Kohlen-wasserstoffe und -wachse, insbesondere Mineralöl, Vaseline (Petrolatum), Paraffinöl, Squalan und Squalen, Polyolehydrogenierte Polyisobutene und Isohexadecan. Unter den Polyolefinen sind Polydecene die bevorzugten Ferner kann die Ölphase der erfindungsgemäßen O/W-Emulsionen ebenfalls vorteilhaft auch unpolare Öle

50 einen zusätzlichen Gehalt an anderen Olphasenkomponenten zu verwenden. vollständig aus solchen Ölen bestehen, wobei allerdings bevorzugt wird, außer dem Silikonöl oder den Silikonölen [6600] Vorteilhaft kann die Ölphase ferner einen Gehalt an cyclischen oder linearen Silikonölen aufweisen oder

spielsweise Cetyldimethicon, Hexamethylcyclotrisiloxan, Polydimethylsiloxan, Poly(methylphenylsiloxan) konöl eingesetzt. Aber auch andere Silikonöle sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung zu verwenden, bei-Vorteilhaft wird Cyclomethicon (Octamethylcyclotetrasiloxan) als erfindungsgemäß zu verwendendes Sili-

55 beispielsweise Bienenwachs, Chinawachs, Hummelwachs und andere Insektenwachse, Erfindungsgemäß vorteilhaft sind ferner z. B. natürliche Wachse tierischen und pflanzlichen Ursprungs, wie insbesondere die nachste-

Bienenwachs z. Ø ist ein Ausscheidungsprodukt aus Drüsen der Honigbienen, das diese zum Bauen der

EP 1 077 059 PN

vollkommen weiß gebleicht werden (Gera alba). trennt und das so erhaltene Rohwachs erstarren läßt. Das Rohwachs kann durch Behandlung mit Oxidationsmitteln indem man die vom Honig durch Ausschleudem befreiten Waben schmilzt, die Schmelze von festen Verunreinigungen Honigwaben verwenden. Gelbes (Cera flava), braunes oder rotes sogenanntes Rohwachs ist beispielsweise erhältlich

CH₃(CH₂)₂₄COOH und Melissinsäure CH₃(CH₂)₂₈COOH sowie aus einem Myricin genannten Ester-Gemisch aus ca. 70 Estern von C₁₆- bis C₃₆-Säuren und C₂₄-bis C₃₆-Alkoholen. Als wesentliche Bestandteile von Bienenwachs finden Bienenwachs besteht aus dem in Alkohol leichtlöslichen Cerin, einem Gemisch aus Cerotinsäure

sich Myricylpalmitat, Myricylcerotinat und Paraffin.

Ġ

70 gereinigt. Hauptbestandteil des Chinawachses ist der Cerotinsäureester des Cerylalkohols abgeschieden bzw. erzeugt. Es wird von den Bäumen abgekratzt und durch Umschmelzen in kochendem Wasser Esche lebenden Wachsschildlaus (Coccus ceriferus) und den Schildlausarten Ceroplastes ceriferus und Encerus pela wesentlichen Mischungen verschiedener Ester. Chinawachs z. B. wird in China und Japan von der auf der chinesischen Auch andere Insektenwachse wie beispielsweise Hummelwachs, Schellackwachs oder Chinawachs sind im

15 hält als wesentliche Bestandteile Myricylalkohol, Melissinsäure und andere Wachsalkohole und -säuren bzw. deren asiatischen Raum (Indien, Burma, Südchina) leben. Das durch Läsemittel-Extraktion zugängliche Schellackwachs entin riesigen Kolonien (Lac ist abgeleitet von dem Hindhi-Wort "Lakh" für 100 000) auf Bäumen und Sträuchern im süd-Schellackwachs wird aus Lac gewonnen, dem Sekret der weiblichen Lackschildläuse (Kerria lacca), welche

[0106]

20 B. Apfelwachs, Blütenwachse, Blattwachse von Nadelhölzern, Kaffeewachs, Flachswachs, Sesamwachs, Jojobaöl und Cuticularwachse niederer und höherer Pflanzen, Algen, Flechten, Moose und Pilze, wie beispielsweise Candelilla-wachs, Carnaubawachs, Japanwachs, Espartograswachs, Korkwachs, Reiswachs, Zuckerrohrwachs, Fruchtwachse, z. Auch Pflanzenwachse sind vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung. Vorzugsweise verwendbar sind

dergleichen mehr.

25 39 %), Wachssäuren und Wachsalkohole. Gewonnen werden kann es beispielsweise aus den zerkleinerten, fleischigen Blättern einer stachellosen Wolfsmilchart (Euphorbia cerifera) durch Auskochen mit wäßriger Schwefelsäure Läsemitteln löslich sind. Candelillawachs enthält ungeradzahlige ahphatische Kohlenwasserstoffe (ca. 42 %) Ester (ca [0107] Candelillawachse z. B. sind bräunliche bis gelblichbraune, harte wachsartige Massen, welche in lipophilen

30 palme (Carnauba cerifera) gewonnen werden kann, indem beispielsweise der Wachsstaub von den angewelkten [0108] Camaubawachs ist eine gelbliche, grünliche oder dunkelgraue Masse, welche in verschiedenen durch Auslese gewonnenen Qualitäten aus den Blättern der brasilianischen Fächerpalme Copernicia prunifera oder Carnauba-

Wedeln gebürstet, geschmolzen, filtriert und nach dem Festwerden in Stücke gebrochen wird. [0109] Carnaubawachs kann durch Bleichmittel aufgehellt werden. Es enthält ca. 85 % Ester, jeweils etwa 2-3 % freie Wachssäuren (Camauba-, Behen-, Lignocerin-, Melissin- und Cerotinsäure), langkettige Alkohole, Diole und

gesättigte Kohlenwasserstoffe.

35 Japansäure (Heneicosandisäure, $C_{21}H_{40}O_4$), der Phellogensäure (Docosandisäure, $C_{22}H_{42}O_4$) und der Tricosandichen gewonnen werden kann. Hauptbestandteile des Japanwachses sind Palmitinsaureglycerinester sowie Ester der spielsweise in Japan aus den Früchten eines baumförmigen Sumach-Gewächses (Rhus succedanea) durch Ausko-[0110] Japanwachs (auch: Japantalg oder Cera japonica) ist farbloses oder gelbliches, reines Pflanzenfett, das bei-

40 Melissinsäure), zu 20 bis 22 % aus Alkoholen und Kohlenwasserstoffen sowie zu 63 bis 65 % aus Estern. beheimateten Espartogras (Graminaceae) an. Es zu besteht zu ca. 15 bis 17 % aus Wachssäuren (z. B. Cerotin- und Esparto-Wachs fällt als Nebenprodukt bei der Zellstoff- und Papierherstellung aus dem in Mittelmeerländern

[0112] Insbesondere vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise die unter den Handelsbe-

Ester BW 67, BW Ester BW 80 bei KOSTER KEUNEN erhältlichen Alkylbienenwachse. zugte modifizierte Wachse sind beispielsweise Bienenwachsester, insbesondere die unter den Handelsnamen BW [0113]Schellack Wachs 7302 L und Candellila Wachs 2039 L bei der KAHL Wachsraffinerie erhältlichen natürlichen Wachse. zeichnungen Permulgin 1550 und Permulgin 4002 bei KOSTER KEUNEN und die unter den Handeisbezeichnungen Erfindungsgemäß vorteilhaft sind ferner chemisch modifizierte Wachse und synthetische Wachse.

15

50 welche sich durch die folgende Struktur auszeichnen komponente B 85 bei SCHLICKUM erhältliche sowie Wachse auf Silikonbasis wie z.B. Dialkoxydimethylpolysiloxane, Bevorzugte synthetische Wachse sind beispielsweise das unter der Handelsbezeichnung Bienenwachs-

Ŋ

10 worin x eine Zahl zwischen 18 und 24 bedeutet. Insbesondere vorteilhaft ist das Behenoxy Dimethicon, für welches x aus der obigen Strukturformel 21 bedeutet und welches unter der Handeisbezeichnung Abil[®] Wax 2440 bei der Th. Goldschmidt AG erhältlich ist. Erfindungsgemäß bevorzugt ist ferner ein Wachs auf Silikonbasis, das unter der Handeisbezeichnung Siliconyl Beeswax bei KOSTER KEUNEN erhältlich ist.

[0115] Weitere vorteilhafte synthetische Wachse sind bestimmte Fettsäuren und/oder Fettsäuremischungen, beispielsweise C₁₆₋₃₆-Fettsäuren, insbesondere solche, die unter der Handelsbezeichnung Syncrowax AW1C bei Croda GmbH erhältlich sind.

[0116] Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind außerdem Esterwachse, die Ester aus

mit 12 bis 40 Kohlenstoffatomen und 1. einer gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Mono- und/oder Dicarbonsäure

2. einem gesättigten und/oder ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Alkohol mit 12 bis 40 Kohlen-

Insbesondere vorteilhaft sind Esterwachse, die gewählt werden aus der im folgenden aufgelisteten Gruppe:

	Esterwachs	Handelsname	erhältlich bei
30	Myristylmyristat	Cetiol MM	Henkel KGaA
	Cetylpalmitat	Cutina CP	Henkel KGaA
	C ₁₄₋₃₄ Alkylstearat	Kesterwachs K 76 H	KOSTER KEUNEN
	C ₂₀₋₄₀ Dialkyldimerat	Kesterwachs K 80 D	KOSTER KEUNEN
35	Ditetracosanyldimerat	Kesterwachs K70D	KOSTER KEUNEN
	C ₁₆₋₃₈ Alkylhydroxystearoylstearat	Kesterwachs K80P	KOSTER KEUNEN
	C ₂₀₋₄₀ Alkylstearat	Kesterwachs K 82	KOSTER KEUNEN
40	Hydroxystearylhydroxystearat	Elfacos C26	AKZO NOBEL

25

90

45 (CH₃(CH₂)₂₂COOH), der Cerotinsäure (CH₃(CH₂)₂₄COOH) und/oder der Montansäure (CH₃(CH₂)₂₆COOH). Ganz besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Glykolester der Montansäure (CH₃(CH₂)₂₆COOH). Ein vorteilhaftes Glykolmontanat ist z.B. in einer Mischung mit Butylenglykolmontanat unter der Handelsbezeichnung Wax E Pharma bei der Firma Clariant erhältlich. Weiterhin vorteilhaft sind Ester des Glykols, insbesondere Glykolester der Lignocerinsäure

50 **[0118]** Es ist ferner vorteilhaft, die Wachskomponenten aus der Gruppe der Glyceride, insbesondere aus der Gruppe der Triglyceride zu wählen. Besonders vorteilhaft sind die im folgenden aufgelisteten Glyceride und Triglyce-

Glycerid	Handelsname	erhältlich bei
C ₁₆₋₁₈ Triglycerid	Cremeol HF-52-SPC	Aarhus Ollefabrik
Glycerylhydroxystearat	Naturchem GMHS	Rahn

(fortgesetzt)

Glycerid	Handelsname	erhältlich bei
Hydrierte Coco-Glyceride	Softisan 100	Hüls AG
Caprylic/Capric/Isostearic/Adipic Triglycerid	Softisan 649	Dynamit Nobel
C ₁₈₋₃₆ Triglycerid	Syncrowax HGLC	Croda GmbH
Glyceryltribehenat	Syncrowax HRC	Croda GmbH
Glyceryl-tri-(12-hydroxystearat)	Thixcin R	Rheox / NRC
Hydriertes Ricinusöl	Cutina HR	Henkel KGaA
C ₁₆₋₂₄ Triglycerid	Cremeol HF-62-SPC	Aarhus Oliefabrik

¢

10

Stearinsäure) und zu etwa 50 bis 60 Gew.-% aus flüssigen Fettsäuren (vornehmlich Ölsäure enthaltend) besteht. hörenden Pflanze Butyrospermum Parkii, das zu etwa 34 bis 45 Gew.-% aus festen Fettsäuren (vornehmlich butter genannt (CAS-Nr. 68920-03-6). Sheabutter ist das Fett der Samen bzw. Kerne der Familie der Sapotaceae ange-[6119] Besonders bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung ist auch Sheabutter, auch Karitéfett oder Galam-

Kosmetische oder dermatologische Hilfs- und Zusatzstoffe

00

15

25

umfaßt:

[0121] einzeln als auch in beliebigen Kombinationen miteinander vorliegen können. Emulgatoren vorteilhaft zu verwenden, welche zur Herstellung von O/W-Emulsionen geeignet sind, wobei diese sowohl Vorteilhaft werden der oder die Emulgatoren aus der Gruppe gewählt, die die folgenden Verbindungen Sollen die O/W-Formulierungen gemäß der vorliegenden Erfindung Emulgatoren enthalten, so sind solche

30 35 50 45 40 55 dilaurat, Diethylenglykoldilaurat, Sorbitantrioleat, Glykololeat, Glyceryldilaurat, Sorbitantristearat, Přopylenglykolrylstearat SE, Methylglucosesesquistearate, PEG-10 Hydrogenated Castor Oil, Oleth-3, Sorbitanpalmitat, PEG-Ceteareth-30 (Emulgator E 2209 von Th. Goldschmidt), PEG-5-Soyasterol, PEG-6 Sorbitan Beeswax, Ceteth-2, Glycevon Th. Goldschmidt), Sorbitanstearat, PEG-7 Hydrogenated Castor Oil, Sorbitan Beeswax, Sorbitanoleat, Sorbitanisostearat, Trioleylphosphat, Glyceryl Stearate und Ceteareth-20 (Teginacid thritylmonooleat, Sorbitansesquioleat, Isostearyldiglycerylsuccinat, Pentaerythritylmonostearat, Pentaerythritylsesquioleat, Glyceryloleat, Glycerylstearat, Glyceryldiisostearat, Pentaery-Polyglyceryl-2-Dipolyhydroxystearat, PEG-30-Dipolyhydroxystearat, Cetyldimethiconcopolyol, Glykoldistearat, Glykolnoleat, Oleth-10, Steareth-10, Ceteth-10, PEG-35 Castor Oil, Sucrosestearat, PEG-8-Oleat, Trioleth-8-Phosphat, PEG-Glycerylstearat und PEG-100 Stearate (Arlacel 165 von ICI), Polysorbat 85, Trilaureth-4-Phosphat, PEG-25-Glycerylstearat und PEG-100 Stearate (Arlacel 165 von ICI), Polysorbat 85, Trilaureth-4-Phosphat, PEG-25-Glycerylstearat und PEG-100 Stearate (Arlacel 165 von ICI), Polysorbat 85, Trilaureth-4-Phosphat, PEG-25-Glycerylstearat und PEG-100 Stearate (Arlacel 165 von ICI), Polysorbat 85, Trilaureth-4-Phosphat, PEG-25-Glycerylstearat und PEG-100 Stearate (Arlacel 165 von ICI), Polysorbat 85, Trilaureth-4-Phosphat, PEG-25-Glycerylstearat und PEG-100 Stearate (Arlacel 165 von ICI), Polysorbat 85, Trilaureth-4-Phosphat, PEG-25-Glycerylstearate (Arlacel 165 von ICI), Polysorbat 85, Trilaureth-4-Phosphat 85, Trilaureth-4-Phosphat 85, Trilaureth-4-Phosphat 85, Trilaureth-4-Phosphat 85, Trilaureth-4-Phosphat 85, Trilaureth-4-Phosphat 85, Trilaureth-4-Ph ceteareth-4 Phosphate und Sodium C₁₄₋₁₇ Alkyl Sec Sulfonat (Hostacerin CG von Hoechst), PEG-8 Stearat, rat, Polysorbat 61, Polysorbat 81, Beheneth-10, Polysorbat 65, Polysorbat 80, Laneth-10, Triceteareth-4-Phosphat, Tri Steareth-7 und Steareth- 10 (Emulgator E-2155 von Th. Goldschmidt), Oleth-5, Sorbitanlaurat, Laureth-4, PEG-4-Lau-22/Dodecylglykol Copolymer, Polyglyceryl-2-PEG-4-Stearat, Laneth-5, Ceteth-3, Laureth-3, Stearyl Alcohol und thrithylisostearat, Polyglyceryl-3-Diisostearat, Sorbitanoleat und Hydrogenated Castor Oil und Cera alba und Stearinsäure, Natriumdihydroxycetylphosphat und Isopropylhydroxycetylether, Methylglucosesesquistearat, Steareth-2 und PEG-8-Distearat, Steareth-20, Isosteareth-20, Methylglucosedioleat, Sorbitanoleat und PEG-2 Hydrogenated Castor Oil und Ozokerit und Hydrogenated Castor Oil, PEG-45-/Dodecylglykolcopo-Ceteth-20, Ceteareth-25, PEG-30-Stearat, PEG-30-Glycerylstearat, Polysorbat 20, Laureth-23, PEG-40-Stearat, PEG-20-Stearat, 40-Sorbitanlanolat, PEG-15-Glycerylricinoleat, Choleth-24 und Ceteth-24 (Solulan C-24 von Amerchol), C₁₂₋₁₅ Parethnolat, Ceteth-2, Polysorbat 60, Glycerylmyristat, Glycerylisostearat und Polyglyceryl-3 Oleat, Glyceryllaurat, PEG-40-Glycerylstearat SE, PEG-6 Caprylic/Capric Glycerides, Glyceryloleat und Propylenglykol, PEG-9-Stearat, Glyceryllareth-4-Phosphat, Propylenglykolstearat SE, Ceteareth-12, Ceteareth-20 und Steareth-21, Ceteareth-6, PEG-40 Castor Oil, NatriumcetearyIsulfat, Lecithin, Lau-30-Glyceryllaurat, PEG-50-Stearat, PEG-100-Stearat, lymer, Methoxy PEG-22-/Dodecylglykolcopolymer, Hydrogenated Coco Glycerides, Polyglyceryl-4-Isostearat, PEG-40hol und Natriumcetearylsulfat, Steareth-2, PEG-22-Dodecylglykolcopolymer, Polyglyceryl-2-PEG-4-Stearat, Pentaery-Sorbitanperoleat, Laureth-4, Glycerinmonostearat, Ceteareth-3, Lanolinsäure, Isostearylglycerylether, Cetearyl Alco-PEG-20-Glycerylisostearat, PEG-40 Hydrogenated Castor Oil, PEG-16 Soya Sterol, PEG-20-Glyceryloleat, PEG-Stearat, Polysorbat 80, PEG-20-Methylglucosesesquistearat, PEG-30-Glycerylisostearat, PEG-20-Glyceryllaurat, Glyceryloleat (mit 40 % Monoester), Polyglyceryl-2-Sesquiisostearat, Propylenglykollaurat, Propylenglykoldistearat, PEG-25 Hydrogenated Castor Oil, PEG-54 Hydrogenated Castor Oil PEG-150-Laurat, Polyglyceryl-3-methylglucose Sucrosedistearat, Glycerylcaprat, Palm Glycerides, Steareth-2, Oleth-2, Cetyl Alcohol und Polyglyceryl-2-Sesquioleat, PEG-3 Cholesterol Distearat,

stearate, Cetearylalkohol und PEG-20-Stearat. PEG-20 Methylglucosesesquistearat, Glycerylstearatcitrat, Cetylphosphat, Polyglycerolmethylglucosedistearat, Polyglyceryl-2-Laurat, Stearamidopropyl-PG-dimoniumchloridphosphat, PEG-7 Hydrogenated Castor Oil, Triethylcitrat, Sorbitanperoleat, PEG-40-Sorbitanperisostearat, PEG-20-Glycerylstearat, PEG-8-Beeswax, Laurylmethiconcopolyol Kaliumcetylphosphat, Isosteareth-10, Oleth-20, Isoceteth-20, Glycerylisostearat, Polyglyceryl-3-Diiso-Polo-

Ġ

sowie Mono- und Triethanolamin) neutralisiert sind. Besonders vorteilhaft sind beispielsweise Stearinsäure und Stearate, Isostearinsäure und Isostearate, Palmitinsäure und Palmitate sowie Myristinsäure und Myristate che ganz oder teilweise mit üblichen Alkalien (wie z. B. Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und Kaliumcarbonat Der oder die Emulgatoren werden insbesondere vorzugsweise gewählt aus der Gruppe der Fettsäuren, wel-

Hexadecyl-1-Eicosanol (C₃₆H₇₃OH),], Lanolinalkohole (Wollwachsalkohole, die die unverseifbare Alkoholfraktion des Wollwachses darstellen, die nach der Verseifung von Wollwachs erhalten wird) und/oder 2-Tetradecyloctadecanol bevorzugt sind Butyloctanol, Butyldecanol, Hexyloctanol, Hexyldecanol, Octyldodecanol, Behenylalkohol (C₂₂H₄₅OH) Cetearylalkohol [eine Mischung aus Cetylalkohol (C₁₆H₃₃OH) und Stearylalkohol (C₁₈H₃₇OH)], Cetylarachidol [0123] lsofol 36 und Isofol 32 bei Condea erhältlich. ungesättigten, verzweigten und/oder unverzweigten Fettalkohole mit 10 bis 40 Kohlenstoffatomen gewählt, besonders Die Emulgatoren werden erfindungsgemäß ferner vorzugsweise aus der Gruppe der gesättigten und/oder Vorteilhafte Ausführungsformen der beiden letztgenannten Fettalkohole sind unter den Handelsnamen

soll selbstverständlich nicht limitierend sein. Die Liste der genannten Emulgatoren, die im Sinne der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden können

[0127] sers, indem sie entweder Wassermoleküle binden (Hydratation) oder aber das Wasser in ihre unter sich verflochtenen Makromoleküle aufnehmen und einhüllen, wobei sie gleichzeitig die Beweglichkeit des Wassers einschränken tische Polymere, die in wässrigen Systemen Gele oder viskose Lösungen bilden. Sie erhöhen die Viskosität des Wasdamit die Ausbildung eines netzartigen Gebildes ermöglichen. Sie sind teilweise wasserlösliche natürliche oder synthe-Wechselwirkungskräfte verfügen, die Neben- und Hauptvalenzbindungen zwischen den einzelnen Molekülen und Hydrokolloide sind Makromoleküle, die eine weitgehend lineare Gestalt haben und über intermolekulare Die Gruppe der Hydrokolloide läßt sich wie folgt einteilen in: Die erfindungsgemäßen Zubereitungen können vorteilhaft auch ein oder mehrere Hydrokolloide enthalten

organische, natürliche Verbindungen, wie beispielsweise Agar-Agar, Carrageen, Tragant, Gummi arabicum, Alginate, Pektine, Polyosen, Guar-Mehl, Johannisbrotbaumkemmehl, Stärke, Dextrine, Gelatine, Casein, organische, abgewandelte Naturstoffe, wie z.B. Carboxymethylcellulose und andere Celluloseether, Hydroxyethyl-

30

25

20

15

70

und -propylcellulose und dergleichen,

35 Polycarbonsäuren, Polyether, Polyimine, Polyamide, anorganische Verbindungen, wie z. B. Polykieselsäuren, Tonmineralien wie Montmorillonite, Zeolithe, Kieselsäuorganische, vollsynthetische Verbindungen, wie z. B. Polyacryl- und Polymethacryl-Verbindungen, Vinylpolymere

ther der Cellulose bezeichnet werden. Sie zeichnen sich durch die folgende Strukturformel aus [0128] Erfindungsgemäß bevorzugte Hydrokolloide sind beispielsweise Methylcellulosen, als welche die Methyle-

Strukturformel II

in der R ein Wasserstoff oder eine Methylgruppe darstellen kann.

50

45

40

55 cellulosen bezeichneten Cellulosemischether, die neben einem dominierenden Gehalt an Methyl- zusätzlich 2-Hydro-(Hydroxypropyl)methylcellulosen, beispielsweise die unter der Handeisbezeichnung Methocel E4M bei der Dow Che-Insbesondere vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind die im allgemeinen ebenfalls als Methyl-2-Hydroxypropyloder 2-Hydroxybutyl-Gruppen enthalten. Besonders bevorzugt

mical Comp. erhältlichen.

'n

Gum bezeichnete Natriumcarboxymethylcellulose. ders bevorzugt ist die unter der Handelsbezeichnung Natrosol Plus 330 CS bei Aqualon erhältliche, auch als Cellulose ethers der Cellulose, für weiches R in Strukturformel II ein Wasserstoff und/oder CH₂-COONa darstellen kann. Beson-Erfindungsgemäß ferner vorteilhaft ist Natriumcarboxymethylcellulose, das Natrium-Salz des Glykolsäure-

70 ker gebildet und als Kaliumsalz isoliert wird. Es wird von Xanthomonas campestris und einigen anderen Species unter aeroben Bedingungen mit einem Molekulargewicht von 2×10⁶ bis 24×10⁶ produziert. Xanthan wird aus einer Kette mit [0131] Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ferner Xanthan (CAS-Nr. 11138-66-2), auch Xanthan Gummi genannt, welches ein anionisches Heteropolysacchand ist, das in der Regel durch Fermentation aus Maiszuk- β -1,4-gebundener Glucose (Cellulose) mit Seitenketten gebildet. Die Struktur der Untergruppen ("repeated units") besteht aus Glucose, Mannose, Glucuronsäure, Acetat und Pyruvat.

aus der Gruppe der sogenannten Carbomere oder Carbopole (Carbopol $^{ extbf{@}}$ ist eigentlich eine eingetragene Marke der B. F. Goodrich Company) gewählt werden. Carbopole sind Verbindungen der allgemeinen Strukturformel Erfindungsgemäß vorteilhafte Hydrokolloide sind ferner Polymere der Acrylsäure, insbesondere solche, die

00

15

25 ferner Acrylat-Alkylacrylat-Copolymere, beispielsweise solche, die sich durch die folgende Struktur auszeichnen: deren Molgewicht zwischen ca. 400 000 und mehr als 4 000 000 betragen kann. In die Gruppe der Carbopole gehören

35

30

40 den Erfindung. schen Anteil der jeweiligen Comonomere symbolisieren. Auch diese Carbopole sind vorteilhaft im Sinne der vorliegen-Darin stellen R' einen langkettigen Alkylrest und x und y Zahlen dar, welche den jeweiligen stöchiometri-

45 1382, 2984 und 5984, wobei diese Verbindungen einzeln oder in beliebigen Kombinationen untereinander vorliegen Hydrokolloiden). Besonders bevorzugt sind Carbopol 981, 1382 und 5984 (sowohl einzeln als auch in Kombination mit weiteren Vorteilhafte Carbopole sind beispielsweise die Typen 907, 910, 934, 940, 941, 951, 954, 980, 981, 1342,

50 gleichbaren Copolymere aus C₁₀₋₃₀-Alkylacrylaten und einem oder mehreren Monomeren der Acrylsäure, der Methacrylsäure oder deren Ester. Die INCI-Bezeichnung für solche Verbindungen ist "Acrylates/C 10-30 Alkyl Acrylate Crosspolymer". Insbesondere vorteilhaft sind die unter den Handelsbezeichnungen Pemulen TR1 und Pemulen TR2 Ferner vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind die den Acrylat-Alkylacrylat-Copolymeren ver-

das Gesamtgewicht der Zubereitungen gewählt. Die Gesamtmenge an einem oder mehreren Hydrokolloiden wird in den fertigen kosmetischen oder derma-

bei der B. F. Goodrich Company erhältlichen.

55 tylether, Diethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether und analoge Produkte, ferner Alkohole niedriger C-Zahl Ethylenglykol, Ethylenglykolmonoethyl- oder -monobutylether, Propylenglykolmonomethyl, -monoethyl- oder -monobu-**[0137]** Die wäßrige Phase der erfindungsgemäßen Zubereitungen enthält gegebenenfalls vorteilhaft Alkohole Diole oder Polyole niedriger C-Zahl, sowie deren Ether, vorzugsweise Ethanol, Isopropanol, Propylenglykol, Glycerin,

Besonders vorteilhafte Zubereitungen werden ferner erhalten, wenn als Zusatz- oder Wirkstoffe Antioxidan-

z.B. Ethanol, Isopropanol, 1,2-Propandiol und Glycerin.

Als günstige, aber dennoch fakultativ zu verwendende Antioxidantien können alle für kosmetische und/oder dermato tien eingesetzt werden. Erfindungsgemäß enthalten die Zubereitungen vorteilhaft eines oder mehrere Antioxidantien. logische Anwendungen geeigneten oder gebräuchlichen Antioxidantien verwendet werden. Vorteilhaft werden die Antioxidantien gewählt aus der Gruppe bestehend aus Aminosäuren (z.B. Glycin

Ġ 20 25 15 10 Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z. B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Hydroxysäuren (z.B. Zitronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Bilipmol bis μmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, 7-Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren cil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Lycopin) und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propyithioura-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. lpha-Carotin, eta-Carotin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D, Nukleoside, benoxid, Trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄) Seien und dessen Derivate (z.B. Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stillasäure und deren Derivate, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaret-A und Derivate (Vitamin A - palmitat) sowie Konyferyibenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, Feru-Ascorbylpalmitat, Mg - Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin E - acetat), Vitamin Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Tnhydroxybutyrophenon, Hamsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Zink und dessen Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe. Q

[0140] Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung können öllösliche Antioxidantien eingesetzt wer-

gute Vehikel für kosmetische oder dermatologische Wirkstoffe in die Haut sind, wobei bevorzugte Wirkstoffe Antioxidanamin E und dessen Derivate sowie Vitamin A und dessen Derivate. tien sind, welche die Haut vor oxidativer Beanspruchung schützen können. Bevorzugte Antioxidantien sind dabei Vit-[0141] Eine erstaunliche Eigenschaft der vorliegenden Erfindung ist, daß erfindungsgemäße Zubereitungen sehr

das Gesamtgewicht der Zubereitung. weise 0,001 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 20 Gew.-%, insbesondere 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf Die Menge der Antioxidantien (eine oder mehrere Verbindungen) in den Zubereitungen beträgt vorzugs-

0143] rung, zu wählen. jeweilige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulie-Sofern Vitamin E und/oder dessen Derivate das oder die Antioxidantien darstellen, ist vorteilhaft, deren

35

40

45

30

darstellen, ist vorteilhaft, deren jeweilige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen. [0144] Sofern Vitamin A, bzw. Vitamin-A-Derivate, bzw. Carotine bzw. deren Derivate das oder die Antioxidantien

feuchthaltende Substanzen, entzündungshemmende Substanzen, zusätzliche Wirkstoffe wie Vitamine oder Proteine, Lichtschutzmittel, Insektenrepellentien, Bakterizide, Viruzide, Wasser, Salze, antimikrobiell, proteolytisch oder keratohindern des Schäumens, Farbstoffe, weitere oberflächenaktive Substanzen, weichmachende, anfeuchtende verwendet werden, beispielsweise Konsistenzgeber, Füllstoffe, Konservierungsmittel, Parfüme, Substanzen zum Ver-Hilfs- und Zusatzstoffe denkbar sind. Die erfindungsgemäßen kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen können dementsprechend ferner kosmetische Hilfsstoffe enthalten, wie sie üblicherweise in solchen Zubereitungen schen Formulierung wie Alkohole, Polyole, Polymere, Schaumstabilisatoren, organische Lösungsmittel oder auch [0145]Elektrolyte. lytisch wirksame Substanzen, Medikamente oder andere übliche Bestandteile einer kosmetischen oder dermatologi-Es ist dem Fachmann natürlich bekannt, daß kosmetische Zubereitungen zumeist nicht ohne die üblichen und/oder

kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen in der für Kosmetika oder Dermatika üblichen Weise auf die Haut dukt in der dekorativen Kosmetik oder als Lichtschutzpräparat dienen. Zur Anwendung werden die erfindungsgemäßen und/oder die Haare in ausreichender Menge aufgebracht.. Pflege der Haut und/oder der Haare, als Lippenpflegeprodukt, als Deoprodukt und als Schmink- bzw. Abschminkpro-Formulierungen dienen. Diese können wie üblich zusammengesetzt sein und beispielsweise zur Behandlung und der Die erfindungsgemäßen O/W-Emulsionen können als Grundlage für kosmetische oder dermatologische Mutatis mutandis gelten entsprechende Anforderungen an die Formulierung medizinischer Zubereitungen.

55

50

Entsprechend können kosmetische oder topische dermatologische Zusammensetzungen im Sinne der vor-

erfindungsgemäßen Zusammensetzungen als Grundlage für pharmazeutische Formulierungen zu verwenden. liegenden Erfindung, je nach ihrem Aufbau, beispielsweise verwendet werden als Hautschutzcrème, Reinigungsmilch, Nährcrème, Tages- oder Nachtcrème usw. Es ist gegebenenfalls möglich und vorteilhaft, die

normalen Flaschen und Behältern auftragbaren Emulsion. in Form einer mittels Roll-on-Vorrichtungen auftragbaren flüssigen Zusammensetzung, jedoch auch in Form einer aus aus Aerosolbehältern, Quetschflaschen oder durch eine Pumpvorrichtung versprühbare Präparate vorliegen oder Die dünnflüssigen kosmetischen oder dermatologischen Mittel gemäß der Erfindung können beispielsweise

Ġ

70

75

können. Auch Druckluft ist vorteilhaft zu verwenden. Kohlenwasserstoffe (Propan, Butan, Isobutan) geeignet, die allein oder in Mischung miteinander eingesetzt werden Sinne der vorliegenden Erfindung sind die üblichen bekannten leichtflüchtigen, verflüssigten Treibmittel, beispielsweise Als Treibmittel für aus Aerosolbehältern versprühbare kosmetische oder dermatologische Zubereitungen im

bedenklicher Wirkung auf die Umwelt oder sonstiger Begleitumstände verzichtet werden sollte, insbesondere Fluorkohlenwasserstoffe und Fluorchlorkohlenwasserstoffe (FCKW). lichung der vorliegenden Natürlich weiß der Fachmann, daß es an sich nichttoxische Treibgase gibt, die grundsätzlich für die Verwirk-Erfindung in Form von Aerosolpräparaten geeignet wären, auf die aber dennoch wegen

mindestens eine UV-B-Filtersubstanz. nenschutzmittels vorliegen. Vorzugsweise enthalten diese zusätzlich mindestens eine UV-A-Filtersubstanz und/oder [0152] Günstig sind auch solche kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen, die in der Form eines Son-

20 schen Zubereitungen zu erstellen, deren hauptsächlicher Zweck nicht der Schutz vor Sonnenlicht ist, die aber dennoch substanzen eingearbeitet. einen Gehalt an UV-Schutzsubstanzen enthalten. So werden z.B. in Tagescrèmes gewöhnlich UV-A- bzw. UV-B-Filter-Es ist aber auch vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindungen, solche kosmetischen und dermatologi-

stoffe, einen wirksamen Schutz der Zubereitungen selbst gegen Verderb dar. Auch stellen UV-Schutzsubstanzen, ebenso wie Antioxidantien und, gewünschtenfalls, Konservierungs-

25 UV-B-Bereich absorbieren, wobei die Gesamtmenge der Filtersubstanzen z. B. 0,1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 20 Gew.-%, insbesondere 1,0 bis 15,0 Gew.-% beträgt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitunder ultravioletten Strahlung schützen. Sie können auch als Sonnenschutzmittel fürs Haar oder die Haut dienen. gen, um kosmetische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die das Haar bzw. die Haut vor dem gesamten Bereich Vorteilhaft enthalten erfindungsgemäße Zubereitungen Substanzen, die UV-Strahlung im UV-A- und/oder

30 Marke Parsol[®] 1789 und von Merck unter der Handelsbezeichnung Eusolex[®] 9020 verkauft wird. besondere das 4-(tert.-Butyl)-4'-methoxydibenzoylmethan (CAS-Nr. 70356-09-1), welches von Givaudan unter der Vorteilhafte UV-A-Filtersubstanzen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Dibenzoylmethanderivate, ins-

Weitere vorteilhafte UV-A-Filtersubstanzen sind die Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfon-

35

40

45

50

55

und ihre Salze, besonders die entsprechenden Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salze, insbesondere Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfonsäure-bis-natriumsalz:

sowie das 1,4-di(2-oxo-10-Sulfo-3-bornylidenmethyl)-Benzol und dessen Salze (besonders die entsprechenden 10-Sulfato-verbindungen, insbesondere das entsprechende Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salz), das auch

als Benzol-1,4-di(2-oxo-3-bornylidenmethyl-10-sulfonsäure) bezeichnet wird und sich durch die folgende Struktur auszeichnet:

ÚŢ

10

75

Vorteilhafte UV-Filtersubstanzen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner sogenannte Breitbandfilter, d.h. Filtersubstanzen, die sowohl UV-A- als auch UV-B-Strahlung absorbieren.

der folgenden Struktur: [8210] Vorteilhafte Breitbandfilter oder UV-B-Filtersubstanzen sind beispielsweise Bis-Resorcinyltriazinderivate mit

20

25

30

35

45 40 (1,3,5-Triazin-2,4,6-triyltriimino)-tris-benzoësäure-tris(2-ethylhexylester), synonym: 2,4,6-Tris-[anilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)]-1,3,5-triazin (INCI: Octyl Triazone), welches von der BASF Aktiengesellschaft unter der Warenbezeichnung UVINUL® T 150 vertrieben wird. sind das 2,4-Bis-{[4-(2-Ethyl-hexyloxy)-2-hydroxy]-phenyl}-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin (INCI: Aniso Triazin), welches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4"-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4"-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4"-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4"-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4"-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4"-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4"-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4"-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4',4''-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4'',4''-ches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4'',4''-ches unter der der Glebaren Grandelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4'',4''-ches unter der der Glebaren Grandelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 4,4'',4''-ches unter der Glebaren Grandelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 5,0''-chemikalien GmbH erhältlich ist, und das 6,0''-chemikalien GmbH erhältlich GmbH erhältlich GmbH erhältlich GmbH erhältlich GmbH erhältl wobei R^1 , R^2 und R^3 unabhängig voneinander gewählt werden aus der Gruppe der verzweigten und unverzweigten Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen bzw. ein einzelnes Wasserstoffatom darstellen. Insbesondere bevorzugt

9] Auch andere UV-Filtersubstanzen, welche das Strukturmotiv

h

10

generische Formel aufweisen, sind vorteilhafte UV-Filtersubstanzen im Sinne der vorliegenden Erfindung, beispielsweise die in der Euro-päischen Offenlegungsschrift EP 570 838 A1 beschriebenen s-Triazinderivate, deren chemische Struktur durch die

20

25

30

35

15

wiedergegeben wird, wobei

40

45

50

55

'nΧ I einen verzweigten oder unverzweigten C_1 - C_18 -Alkylrest, einen C_5 - C_{12} -Cycloalkylrest, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C_1 - C_4 - Alkylgruppen, darstellt, ein Sauerstoffatom oder eine NH-Gruppe darstellt, einen verzweigten oder unverzweigten C_1 - C_{18} -Alkylrest, einen C_5 - C_{12} -Cycloalkylrest, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C_1 - C_4 - Alkylgruppen, oder ein Wasserstoffatom, ein Alkalimetallatom, eine Ammoniumgruppe oder eine Gruppe der Formel

⋗ einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkyl- oder Arylrest darstellt, gegebedeutet, in welcher

benenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen, ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe darstellt,

eine Zahl von 1 bis 10 darstellt,

ψ

 \mathbb{R}^{J} einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkylrest, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen, darstellt, wenn X die NH-Gruppe darstellt, und einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkylrest, gegebenenfalls substitueinen verzweigten verzwei iert mit einer oder mehreren C_1 - C_4 - Alkylgruppen, oder ein Wasserstöffatom, ein Alkalimetallatom, eine Ammoniumgruppe oder eine Gruppe der Formel

Þ bedeutet, in welcher

20

15

10

einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkyl- oder Arylrest darstellt, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen,

Ra eine Zahl von 1 bis 10 darstellt, ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe darstellt,

wenn X ein Sauerstoffatom darstellt.

25

J

30

35

40

45

substituiertes s-Triazin, dessen chemische Struktur durch die Formel [0360] Besonders bevorzugte UV-Filtersubstanz im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ferner ein unsymmetrisch

[0161] Auch in der Europäischen Offenlegungsschrift 775 698 werden bevorzugt einzusetzende Bis-Resorcinyltria-zinderivate beschrieben, deren chemische Struktur durch die generische Formel wiedergegeben wird und welche im Folgenden auch als Dioctylbutylamidotriazon bezeichnet wird. [0161]

55

Ġ

70

15

wiedergegeben wird, wobei R_1 , R_2 und A_1 verschiedenste organische Reste repräsentieren.

20 propyloxy)-2-hydroxy]-phenyl}-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, methoxyphenyl)-1,3,5-triazin. phenyl}-6-(1-methyl-pyrrol-2-yl)-1,3,5-triazin, 2-hydroxy]-phenyl}-6-[4-(2-ethyl-carboxyl)-phenylamino]-1,3,5-triazin, nyl]-6-[4-(2-methoxyethyl-carboxyl)-phenylamino]-1,3,5-triazin, das 2,4-Bis-{(4-(3-(2-propyloxy)-2-hydroxy-propyloxy)loxy)-2-hydroxy]-phenyl}-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin (4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner das 2,4-Bis-{[4-(3-sulfonato)-2-hydroxy-propy--1,3,5-triazin, das 2,4-Bis-{[4-(2"-methylpropenyloxy)-2-hydroxy]-phenyl}-6-(4-methoxyphenyl)-das 2,4-Bis-{[4-(1',1',1',3',5',5'-Heptamethylsiloxy-2"-methyl-propyloxy)-2-hydroxy]-phenyl}-6-(4das 2,4-Bis-{[4-tris(trimethylsiloxy-silylpropyloxy)-2-hydroxy]-phenyl}-6-Natriumsalz, das das 2,4-Bis-{[4-(2-ethyl-hexyloxy)-2-hydroxy]-phedas 2,4-Bis-{[4-(2-ethyl-hexyloxy)-2-hydroxy]-2,4-Bis-{[4-(3-(2-Propyloxy)-2-hydroxy-

zotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenol), welches durch die chemische Strukturformel Ein vorteilhafter Breitbandfilter im Sinne der vorliegenden Erfindung ist das 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-ben-

[0164] Vorteilhafter Breitbandfilter im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ferner das 2-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-methyl-6-[2-methyl-3-[1,3,3,3-tetramethyl-1-[(trimethylsilyl)oxy]disiloxanyl]propyl]-phenol (CAS-Nr.: 155633-54-8) mit der INCI-Bezeichnung Drometrizole Trisiloxane, welches durch die chemische Strukturformel gekennzeichnet ist und unter der Handeisbezeichnung Tinosorb[®] M bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist.

40

45

35

30

25

gekennzeichnet ist.

55

50

[0165] Die UV-B-Filter können öllöslich oder wasserlöslich sein. Vorteilhafte öllösliche UV-B-Filtersubstanzen sind

N. В.:

Ġ

3-Benzylidencampher-Derivate, vorzugsweise 3-(4-Methylbenzyliden)campher, 3-Benzylidencampher;

amino)benzoesäureamylester; 4-Aminobenzoesäure-Derivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)-benzoesäure(2-ethylhexyl)ester, 4-(Dimethyl-

2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)-1,3,5-triazin;

Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzalmalonsäuredi(2-ethylhexyl)ester;

Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure(2-ethylhexyl)ester, 4-Methoxyzimtsäureisopentylester;

benzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methyl-

sowie an Polymere gebundene UV-Filter.

10

[0166] Vorteilhafte wasserlösliche UV-B-Filtersubstanzen sind z. B.:

15 sowie die Sulfonsäure selbst; Salze der 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure, wie ihr Natrium-, Kalium- oder ihr Triethanolammonium-Salz.

Sulfonsäure-Derivate des 3-Benzylidencamphers, wie z. B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzolsulfonsäure, 2-Methyl-5-(2-oxo-3-bornylidenmethyl)sulfonsäure und deren Salze.

20 cyano-3,3-diphenylacrylat (Octocrylen), welches von BASF unter der Bezeichnung Uvinul® N 539 erhältlich ist und sich durch folgende Struktur auszeichnet: [0167] Eine weiterere erfindungsgemäß vorteilhaft zu verwendende Lichtschutzfiltersubstanz ist das Ethylhexyl-2-

25

35

40

30

beschrieben werden. Zubereitungen gemäß der vorliegenden Erfindung zu verwenden, insbesondere solche, wie sie in der WO-A-92/20690 Es kann auch von erheblichem Vorteil sein, polymergebundene oder polymere UV-Filtersubstanzen in

kosmetische oder dermatologische Zubereitungen einzuarbeiten, beispielsweise bestimmte Salicylsäurederivate wie 4-Isopropylbenzylsalicylat, 2-Ethylhexylsalicylat (= Octylsalicylat), Homomenthylsalicylat. [0770] [0169] Ferner kann es gegebenenfalls von Vorteil sein, erfindungsgemäß weitere UV-A- und/oder UV-B-Filter in Die Liste der genannten UV-Filter, die im Sinne der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden können, soll

45 selbstverständlich nicht limitierend sein. [0171] Zahlenwerte in den Beispielen bedeuten Gewichtsprozente, bezogen auf das Gesamtgewicht der jeweiligen Zuberei-Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung verdeutlichen, ohne sie einzuschränken. Die

Beispiele:

[0172]

50

Stearinsäure 0,3	
0,3	.,,,,,
	2
	အ
	4
; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ;	th.

'n

0

20

15

30

35

25

ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	ad 100	Wasser
	Y	1,2	th	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Natronlauge 45%
	111111111111111111111111111111111111111	N	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ;	Phenylbenzimidazolsulfonsäure
		0,1			Pemulen TR1 ®
0,1	0,1				Xanthan Gummi
10	ō	10	0	ω	Glycerin
0,5	0,5	o,5	O,5	0,5	Konservierung
8,5					Distärkephosphat
	2,5		,		Zinkoxid
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	0,4	0,6	0,6		Aerosil 380 ®
; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ;		2,0	2,0	2,8	Eusolex T2000 ®
		_			Butylmethoxydibenzoylmethan
		N			Methylbenzylidencampher
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •		_			Octyltriazon
	œ				Octylmethoxycinnamat
	N				Anisotriazin
		_			Dioctylbutamidotriazon
0,5		0,5		0,5	Vitamin E-Acetat
0,5					Cetylpalmitat
		,,,,,,,		4	Mineralöl
N		Ŋ	,		Butylenglykoldicaprylat/Caprat
Ŋ		Ŋ	Ŋ	ហ	Dicaprylylether
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	5	5	ហ		C ₁₂₋₁₅ Alkylbenzoat
Ó	5		٥.	ហ	Caprylic/Caprictriglycerid
		ပ		N	Phenyltrimethicon
	В		2,5	N	Dimethicon
0,3	0,5				Glycerylstearatcitrat
	0,1				Cetyldimethiconcopolyol
σı	4	ن	2	4	

Patentansprüche

45

40

- 50 Dünnflüssige kosmetische oder dermatologische Zubereitungen vom Typ Öl-in-Wasser, welche eine Ölphase, in welche hydrophobe und/oder amphiphile Feststoffe eingearbeitet sind, und eine Wasserphase enthalten, wobei die Dichtedifferenz zwischen der Ölphase und der Wasserphase (bestimmbar mit einem rechnenden digitalen Dichtemesser vom Typ DMA 45 der Firma chempro/PA bei 25 °C) nicht größer als 0,01 g·cm⁻³ ist.
- Ņ Zubereitung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich weitere kosmetische oder pharmazeutische Hufs-, Zusatz- und/oder Wirkstoffe enthalten sind.

55

μ Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Viskosität dieser Zubereitung kleiner als 2.000 mPa·s, insbesondere kleiner als 1.500 mPa·s (bestimmbar mit einem Haake Vis-

kotester VT-02 bei 25 °C) ist.

Ø

70

- 4 Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Zubereitung sprühbar
- Ģ Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Durchmesser der Öltröpfchen im Durchschnitt kleiner als 50 µm ist.
- 9 Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Dichte der Gesamtformulierung größer als 0,9 g • cm⁻³, insbesondere größer als 0,95 g • cm⁻³ ist.
- Ŋ Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an einem oder mehreren Emulgatoren kleiner als 1 Gew.-%, insbesondere kleiner als 0,5 Gew.-% ist, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung.
- Ö Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie emulgatorfrei ist.

15

20

30

35

40

45

- 9 Zubereitung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an einem oder mehreren Verdickungsmitteln zwischen 0,05 Gew.-% und 0,15 Gew.-% ist, bezogen auf das Gesamtgewicht der
- 10. Verwendung von Zubereitungen nach einem der vorhergehenden Ansprüche als kosmetisches oder dermatologisches Lichtschutzmittel.
- 55 <u>.</u> Verfahren zur Stabilisierung von O/W-Formulierungen, dadurch gekennzeichnet, daß die Dichte der Ölphase durch daß die Dichtedifferenz der beiden Phasen (bestimmbar mit einem rechnenden digitalen Dichtemesser vom Typ DMA 45 der Firma chempro/PA bei 25 °C) nicht größer als 0,01 g • cm⁻³ ist. Zugabe von hydrophoben und/oder amphiphilen Feststoffen der Dichte der Wasserphase derart angeglichen wird,

55

(12)

(51) Int CL7: **A61K 7/00**, A61K 7/42, A61K 7/48

EP 1 077 059 A3

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(88) Veröffentlichungstag A3: 29.10.2003 Patentblatt 2003/44

(43)(21) Anmeldenummer: **00116483.9** 21.02.2001 Patentblatt 2001/08

Veröffentlichungstag A2:

(22) Anmeldetag: **29.07.2000**

Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI MC NL PT SE

(30)

sche Zubereitungen vom Typ Öl-in-Wasser, welche eine

Dünnflüssige kosmetische oder dermatologi-

phase und der Wasserphase (bestimmbar mit einem enthalten, wobei die Dichtedifferenz zwischen der Öl-Feststoffe eingearbeitet sind, und eine Wasserphase Ölphase, in welche hydrophobe und/oder amphiphile (54)Priorität: 16.08.1999 DE 19938757 Kosmetische oder dermatologische Zubereitungen von Typ Öl-in-Wasser

(71) Anmelder: Beiersdorf AG 20253 Hamburg (DE)

(72) Erfinder:

Müller, Anja

Gers-Barlag, Heinrich, Dr. 25495 Kummerfeld (DE) 23843 Rümpel (DE)

g-cm⁻³ ist und Verfahren zur Stabilisierung von O/W-Forrechnenden digitalen Dichtemesser vom Typ DMA 45 der Firma chempro/PA bei 25 °C) nicht größer als 0,01 mulierungen.

PO FORM 1503 03.82 (P	U4C03)			>	>	>		~	~	~	X a
DOD 4X		Derv			<i>p</i>		`	·			Kategorie
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE Y: von besonderer Bedeutung allein betrahtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veroffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung p: Zwischenfilteratur	BERLIN	vorliegende Recherchenbericht wurde		US 5 788 952 A (SCHUL) 4. August 1998 (1998-0 5. Spalte 3, Zeile 19 Ansprüche; Beispiele	WO 94 17780 A (BEIER 18. August 1994 (199 * Seite 10, letzter Absatz 2; Ansprüche;	DE 196 31 219 A (BEI 12. Februar 1998 (19 * Seite 7, Zeile 61 Anspruch 1; Beispiel	"Remington's Pharmaceutica REMINGTON'S PHARMACEUTICAL PUBLISHING CO, US, PAGE(S) XP002178032 * Seite 339, linke Spalte *	EP 0 908 172 A (BEIE 14. April 1999 (1999 * Seite 3, Zeile 21 1; Beispiele 1-18 *	WO 98 42300 A (BEIERSD 1. Oktober 1998 (1998- * Seite 7, letzter Abs letzter Absatz: Ansprü	DE 197 35 900 A (BEII 25. Februar 1999 (199 * Seite 11, Zeile 60 Ansprüche; Beispiele	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, sow der maßgeblichen Teile
FENTE T: der Effindung zugrunde liegende Teet ent e E: älteren Palentterkunent, des jedoch ent e nach dem Anmeldentun veröffentlicht wo D: in der Anmeldung angeföhrtes Dokument de L: aus anderen Grönden angeföhrtes Dokum	Abschluddalum der Recherche 2. September 2003	für alle f	-/	LZ SABINE ET AL) -08-04) - Zeile 55;	RSDORF AG ET AL.) 94-08-18) Absatz - Seite 12, Beispiele *	BEIERSDORF AG) (1998-02-12) 61 - Seite 8, Zeile 17; piele *	ceutical Sciences", UTICAL SCIENCES, MACK AGE(S) 338-339	SDORF AG) 04-14) 2eile 44		ERSDORF AG) 99-02-25) - Seite 12, Zeile 29; 3,12,13 *	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile
runde liegende T iument, das jedog ladatum veröffent ladatum veröffent amgeführtes Dok den angeführtes ven Patentfamilie	8			1-11	1,2.7.8, 10	1,2,10	1-11	1-11	1-11	jud 	Betrifft Anspruch
Theorien oder Grundsåtze zh ens an oder Hilbit worden ist Xument s Dokument	oeker, R					A61K	OGCUE BOLLE BTE			A61K7/00 A61K7/42 A61K7/48	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL7)



Europäisches Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 00 11 6483

EPO FORM 1503 03.82 (P	04003)							T= T
X: voi Y: voi nanc O: nac P: Zw		Derv		>	>	>	>	Kategorie
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet 7: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Verbindlichung detseiben Kategone A: teohnologischer Hintergrund O: nehtschriftliche Offenbarung P: Zwischenfliteratur	BERLIN	Der vorliegende Recherchenbericht wurde		DE 44 25 268 A (BEIE 18. Januar 1996 (199 * Spalte 6, Zeile 21	(BEI 1995 e 23	DE 195 45 789 A (BEI 12. Juni 1997 (1997- * Seite 3, Zeile 6 - Beispiele 1-3 *	മമെത്⊊	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblichen
	2. September 2003	für alle F	1 1 1 1	ERSDORF AG) 96-01-18) 1 - Zeile 31; Ansprüche	ERSDORF AG) -06-22) - Zeile 52; Ansprüche;	. 20E	0.00	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Telle
grunde liegende kurnent, das jedt kurnent, das jedt dedatum veröffe g angeführtes Du nden angeführtes hen Patenffamil	3 Boe			ئــو نسو نسو	1,2,10	1,2,7,10	1,2,7,8,	Betrifft Anspruch
T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien ader Grundsätze E: alteres Fatentöckurnent, das jedoch erst am oder nach dem Anmetstedatum veröffentlicht worden at D: in der Anmeidung angeführtes Dokument L: aus ande ren Gründen angeführtes Dokument &: Mitglied der gleichen Patentamilie. übereinstimmendes Dokument	eker, R		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7)					KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)

02-09-2003

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patenttamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

EPO FORM PO461					
WO 9417780	DE 19631219	P 0908172	9842300	E 19735900	lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument
> .	>		>	A	iment
18-08-1994	-02-199	-04-199	10-1998	5-02-199	Datum der Veröffentlichung
WHILLOWWORRDSONERS TO WHILL O WAS A SHORT O		ווס וו	FF mmcoord or		
4303983 A1 4342719 A1 150961 T 167392 T 167392 D1 59402307 D1 59407780 A1 6610926 A1 6683661 A1 6683662 A1 21081503 T3 2118381 T3 2118381 T3 2118381 T3 27183847 A 5725844 A 176149 T 8139794 A 9517160 A2	631219 821944 067631 914100	725087	218058 T 233080 T 233080 T 59804248 D 59807315 D 59842301 A 9842301 A 9969802 A 969803 A 969803 T 72001518111 T 200151818112 T 20021518111 T 20021518111 A 2002018789 A 2002018789 A 2002018789 A 2002018789 A	9735900	Mitglied(er) der Patentfamilie
18-08-1994 22-06-1995 15-04-1997 15-04-1998 18-08-1994 18-08-1994 17-08-1994 17-08-1995 29-11-1995 29-11-1995 01-07-1996 16-09-1998 10-03-1998 10-03-1998 10-03-1998 10-07-1995 29-06-1995	1-02-199 1-02-199 1-03-199 1-06-199	-12-199 -04-199	15-06-200 15-03-200 04-07-200 03-04-200 01-10-199 01-10-199 12-01-200 12-01-200 16-12-200 199-10-200 199-10-200 12-09-200 12-09-200 12-09-200 12-09-200	25-02-199	Datum der Veröffentlichung

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang:siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 00 <u>ئــا</u> سو 6483

02-09-2003

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherohent Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr. Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten

EPO FORM PO461 DE S δ DE DΕ Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument 5788952 9417780 4342719 4429468 19545789 Þ > > Þ Þ 04-08-1998 22-02-1996 22-06-1995 12-06-1997 Datum der Veröffentlichung DAGAMMO I DA CACADO MENTE DO CONTROL DE CONT COMBI 19545789 198545 59606324 9721421 0868168 2154847 2000501715 4303983 150961 167392 9417779 594062307 59406277 94117280 0610926 0683662 2101503 2118381 8506574 5725844 4342719 167392 176149 8139794 9517160 9517160 59406277 59407753 9417780 0683662 0734246 2118381 2128692 4429468 0701814 8092128 5658556 59407753 0734246 2128692 9507476 Mitglied(er) der Patentfamilie 442545 114554 4444888009449 T31 TANDON ATTAN 01 DDDD 18-08-1994
15-04-1997
15-07-1998
18-08-1997
23-07-1998
18-08-1994
17-08-1995
29-11-1995
29-11-1995
29-11-1995
01-07-1998
16-07-1996
10-03-1998 22-02-1996 20-03-1996 09-04-1996 19-08-1997 12-06-1997 15-01-2001 15-02-2001 15-02-2001 15-02-2000 15-02-2000 15-02-2000 15-02-1998 15-02-1998 15-07-1998 15-07-1998 11-03-1999 18-08-1994 18-08-1998 11-03-1998 11-09-1998 11-09-1998 11-03-1999 02-10-1996 16-05-1999 29-07-1997 Datum der Veröffentlichung

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang:siehe Amtsblatt des Europäischen Palentamts, Nr.12/82

02-09-2003

in diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

		 1
	DE 4342719 A	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument
	50 40 40	Datum der Veröffentlichung
	9507476 T 8506574 T 5725844 A	Mitglied(er) der Patentfamilie
111111111	29-07-1997 16-07-1996 10-03-1998	Datum der Veröffentlichung

EPO FORM PO481 DE 4425268 > 18-01-1996 C T WO E 4425268 A1 9602223 A1 0771185 A1 5833951 A 18-01-1996 01-02-1996 07-05-1997 10-11-1998

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Palentamts, Nr.12/82